日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2002年12月27日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-379770

[ST. 10/C]:

[JP2002-379770]

出 願 人 Applicant(s):

富士写真フイルム株式会社

2003年10月24日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 今井康



【書類名】 特許願

【整理番号】 FSP-04654

【提出日】 平成14年12月27日

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 G03C 1/498

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】 鈴木 啓一

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】 塚田 芳久

【特許出願人】

【識別番号】 000005201

【氏名又は名称】 富士写真フイルム株式会社

【代理人】

【識別番号】 100079049

【弁理士】

【氏名又は名称】 中島 淳

【電話番号】 03-3357-5171

【選任した代理人】

【識別番号】 100084995

【弁理士】

【氏名又は名称】 加藤 和詳

【電話番号】 03-3357-5171

【選任した代理人】

【識別番号】 100085279

【弁理士】

【氏名又は名称】 西元 勝一

【電話番号】 03-3357-5171

【選任した代理人】

【識別番号】 100099025

【弁理士】

【氏名又は名称】 福田 浩志

【電話番号】 03-3357-5171

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 006839

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9800120

【プルーフの要否】 要

【発明の名称】 熱現像感光材料

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上に、感光性ハロゲン化銀、非感光性有機銀塩、還元 剤及びバインダーを含有する画像形成層を設けてなる熱現像感光材料であって、

前記非感光性脂肪酸銀塩が、90モル%以上のベヘン酸銀を含有し、

かつ、支持体に対して前記画像形成層が設けられた面側の最外層のバインダーが、疎水性ポリマーのラテックスを50質量%以上含有することを特徴とする熱現像感光材料。

【請求項2】 前記非感光性脂肪酸銀塩のベヘン酸銀含有率が95モル%以上であり、かつエルカ酸銀含有率が2モル%以下であることを特徴とする請求項1に記載の熱現像感光材料。

【請求項3】 前記画像形成層が設けられた面側に、少なくとも1種の現像 促進剤を含有することを特徴とする請求項1または請求項2に記載の熱現像感光 材料。

【請求項4】 少なくとも1種の金属フタロシアニン化合物を含有することを特徴とする請求項1~請求項3のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項5】 前記疎水性ポリマーが、ガラス転移点20℃~70℃のポリマーを少なくとも一種含有することを特徴とする請求項1~請求項4いずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項6】 前記最外層に隣接する層が、温度低下によりゲル化するバインダーを含有することを特徴とする請求項1~請求項5のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項7】 前記最外層に隣接する層のバインダーが、動物性蛋白質由来の水溶性ポリマーを50質量%以上含有することを特徴とする請求項6に記載の熱現像感光材料。

【請求項8】 前記動物性蛋白質由来の水溶性ポリマーが、ゼラチンであることを特徴とする請求項7に記載の熱現像感光材料。

【請求項9】 前記最外層に隣接する層が、ゲル化剤を含有することを特徴

とする請求項6~請求項8に記載の熱現像感光材料。

【請求項10】 前記ゲル化剤が、寒天、κーカラギナン, ιーカラギナン、アルギン酸、アルギン酸塩、アガロース、ファーセレラン、ジェランガム、グルコノデルタラクトン、アゾトバクタービネランジガム、キサンタンガム、ペクチン、グアーガム、ローカストビーンガム、タラガム、カシアガム、グルコマンナン、トラガントガム、カラヤガム、プルラン、アラビアガム、アラビノガラクタン、デキストラン、カルボキシメチルセルロースナトリウム塩、メチルセルロース、サイリュームシートガム、デンプン、キチン、キトサン及びカードランからなる群から選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする請求項9に記載の熱現像感光材料。

【請求項11】 前記ゲル化剤が κ – カラギナンであることを特徴とする請求項10に記載の熱現像感光材料。

【請求項12】 前記最外層に隣接する層のバインダーが、ポリマーラテックスを50質量%以上含有することを特徴とする請求項1~11のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項13】 前記最外層に隣接する層のバインダーが、動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーを50質量%以上含有することを特徴とする請求項1~ 請求項12のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項14】 前記動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーが、ポリビニルアルコールであることを特徴とする請求項13に記載の熱現像感光材料。

【請求項15】 耐水化剤を含有することを特徴とする請求項14に記載の 熱現像感光材料。

【請求項16】 前記耐水化剤が硼酸及びその誘導体からなる群より選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする請求項15に記載の熱現像感光材料。

【請求項17】 ゲル化促進剤を含有することを特徴とする請求項6~請求項16のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項18】 前記ゲル化促進剤が、前記ゲル化剤を含む層とは直接接していない層に含有されることを特徴とする請求項17に記載の熱現像感光材料。

【請求項19】 前記ゲル化促進剤が、カリウム、カルシウム、マグネシウ

ム、亜鉛、コバルト、およびニッケルの塩からなる群より選択される少なくとも 一種であることを特徴とする請求項17または請求項18に記載の熱現像感光材料。

【請求項20】 支持体に対して前記最外層の設けられた面側のいずれかの層が、炭素原子数が2以上でフッ素原子数が12以下のフッ化アルキル基を有するフッ素化合物を含有することを特徴とする請求項1~請求項19のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項21】 前記最外層および前記最外層に隣接する層の少なくとも一方が、マット剤を含有することを特徴とする請求項1~請求項20のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【請求項22】 前記マット剤が、予め界面活性剤によって分散されていることを特徴とする請求項21に記載の熱現像感光材料。

【請求項23】 前記マット剤が、予め動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーによって分散されていることを特徴とする請求項21または請求項22に記載の熱現像感光材料。

【請求項24】 前記非感光性層と前記画像形成層とが、同時重層塗布によって形成されてなることを特徴とする請求項1~請求項23のいずれかに記載の熱現像感光材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は熱現像感光材料に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

近年、医療分野において環境保全、省スペースの観点から処理廃液の減量が強く望まれている。そこで、レーザー・イメージセッターまたはレーザー・イメージャーにより効率的に露光させることができ、高解像度および鮮鋭さを有する鮮明な黒色画像を形成することができる医療診断用および写真技術用途の光感光性熱現像写真材料に関する技術が必要とされている。これら光感光性熱現像写真材



料では、溶液系処理化学薬品の使用をなくし、より簡単で環境を損なわない熱現像処理システムを顧客に対して供給することができる。

[0003]

一般画像形成材料の分野でも同様の要求はあるが、医療用画像は微細な描写が 要求されるため鮮鋭性、粒状性に優れる高画質が必要であるうえ、診断のし易さ の観点から冷黒調の画像が好まれる特徴がある。現在、インクジェットプリンタ ー、電子写真など顔料、染料を利用した各種ハードコピーシステムが一般画像形 成システムとして流通しているが、医療用画像の出力システムとしては満足でき るものがない。

[0004]

一方、有機銀塩を利用した熱画像形成システムが、例えば、特許文献 1、特許文献 2 および非特許文献 1 等に記載されている。特に、熱現像感光材料は、一般に、触媒活性量の光触媒(例、ハロゲン化銀)、還元剤、還元可能な銀塩(例、有機銀塩)、必要により銀の色調を制御する色調剤を、バインダーのマトリックス中に分散した画像形成層を有している。熱現像感光材料は、画像露光後、高温(例えば 8 0 ℃以上)に加熱し、ハロゲン化銀あるいは還元可能な銀塩(酸化剤として機能する)と還元剤との間の酸化還元反応により、黒色の銀画像を形成する。酸化還元反応は、露光で発生したハロゲン化銀の潜像の触媒作用により促進される。そのため、黒色の銀画像は、露光領域に形成される。特許文献 3 および特許文献 4 をはじめとする多くの文献に開示され、そして熱現像感光材料による医療用画像形成システムとして富士メディカルドライイメージャーFM-DPLが発売された。

[0005]

有機銀塩を利用した熱画像形成システムの製造においては、溶剤塗布により製造する方法と、主バインダーとしてポリマー微粒子を水分散として含有する塗布液を塗布・乾燥して製造する方法がある。後者の方法は溶剤の回収等の工程が不要なため製造設備が簡単であり、かつ大量生産に有利である。

[0006]

そのような水系塗布された画像形成層を有する有機銀塩を利用した熱画像形成

システムの場合、写真性能に対する水分の影響を排除するなどの目的で、画像形成層を疎水性のラテックスを主たるバインダーとする方法(例えば、特許文献5参照)など、鋭意改良がなされて鮮明な画像を得るにいたっている。溶剤塗布・水系塗布いずれの方法においても、画像形成層側に保護層をはじめとする2以上の層を塗設することによって、保存条件に依存しない安定な画像形成ができて、処理時や処理後の感光材料の取り扱いにおける傷・搬送性などが良好な感光材料を作ることができるが、製造上の経済性から、2以上の層を同時重層塗布できることが好ましい。

最外層に動物性蛋白質由来のポリマー(例えばゼラチン)を用いた場合(例えば、特許文献6参照)、耐水性や、感光材料を高温高湿条件下で保存経時した場合の感度変動が十分安定ではないこと、また、得られる画像の色調を調整する目的で背景色となる染料を使用する場合があるが、感光材料を処理して画像を得た後、画像を重ねて保存することによって、色が転写する問題があることもわかってきたが、セット性(ゼラチン水溶液のように30℃以上の温度に温めるとゾル化し、それ以下の温度に下げるとゲル化し流動性を失うゾルーゲル変化が温度で可逆的に起こることを利用して、加温した塗布溶液を支持体上に塗布直後に冷却して流動性を止めること)を有するために塗布面状を均一に形成することができた。

一方、ラテックスを主とする塗布液を最外層にして塗設する場合(例えば、特許文献7、8参照)、耐水性に優れた膜を形成できる反面、セット性がないために、最外層の塗布液の安定性は隣接層の添加剤中の塩濃度や、pH、あるいは分散粒子の表面荷電の影響を非常に受けやすく、塗布乾燥工程において、感光材料表面のシワ故障を起こす場合があることが判明した。

[0007]

【特許文献1】

米国特許3152904号明細書

【特許文献 2】

米国特許3457075号明細書

【特許文献3】

米国特許2910377号明細書

【特許文献4】

特公昭 4 3 - 4 9 2 4 号公報

【特許文献5】

特開2000-171936号公報

【特許文献6】

特開2002-162712号公報

【特許文献7】

特開2000-227643号公報

【特許文献8】

特開2001-194744号公報

【非特許文献1】

1 B. シェリー(Shely)著「熱によって処理される銀システム(Therma lly Processed Silver Systems)」(イメージング・プロセッシーズ・アンド・マテリアルズ(Imaging Processes and Materials)Neblette 第8版、スタージ(Sturge)、V. ウオールワース(Walworth)、A. シェップ(Shepp) 編集、第2頁、1996年)

[0008]

【発明が解決しようとする課題】

従って本発明の目的は、水系塗布(2層以上を同時に塗布)された感光材料の 塗布面状を均一に製造すること、および、そのように製造された感光材料の感度 変動が少なく、画像形成前の保存に対して安定であり、かつ、色転写が改良され ており、画像形成後の試料の取り扱いに優れた熱現像感光材料を提供することに ある。

[0009]

【課題を解決するための手段】

本発明の目的は、以下の熱現像感光材料によって達成された。

(1) 支持体上に、感光性ハロゲン化銀、非感光性有機銀塩、還元剤及びバインダーを含有する画像形成層を設けてなる熱現像感光材料であって、前記非感光

性脂肪酸銀塩が、90モル%以上のベヘン酸銀を含有し、かつ、支持体に対して 前記画像形成層が設けられた面側の最外層のバインダーが、疎水性ポリマーのラ テックスを50質量%以上含有することを特徴とする熱現像感光材料。

- (2) 前記非感光性脂肪酸銀塩が、ベヘン酸銀含有率が95モル%以上であり、かつエルカ酸銀含有率が2モル%以下であることを特徴とする前記(1)に記載の熱現像感光材料。
- (3) 前記画像形成層が設けられた面側に、少なくとも1種の現像促進剤を含有することを特徴とする前記(1)または(2)に記載の熱現像感光材料。
- (4) 少なくとも1種の金属フタロシアニン化合物を含有することを特徴とする前記(1) \sim (3) のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (5) 前記疎水性ポリマーが、ガラス転移点 20 \mathbb{C} \sim 70 \mathbb{C} のポリマーを少なくとも一種含有することを特徴とする前記(1) \sim (4) いずれかに記載の熱現像感光材料。

[0010]

- (6) 前記最外層に隣接する層が、温度低下によりゲル化するバインダーを含有することを特徴とする前記(1)~(5)のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (7) 前記最外層に隣接する層のバインダーが、動物性蛋白質由来の水溶性ポリマーを50質量%以上含有することを特徴とする前記(6)に記載の熱現像感光材料。
- (8) 前記動物性蛋白質由来の水溶性ポリマーが、ゼラチンであることを特徴とする前記(7)に記載の熱現像感光材料。
- (9) 前記最外層に隣接する層が、ゲル化剤を含有することを特徴とする前記(6)~(8)に記載の熱現像感光材料。
- (10) 前記ゲル化剤が、寒天、 κ -カラギナン、 ι -カラギナン、アルギン酸、アルギン酸塩、アガロース、ファーセレラン、ジェランガム、グルコノデルタラクトン、アゾトバクタービネランジガム、キサンタンガム、ペクチン、グアーガム、ローカストビーンガム、タラガム、カシアガム、グルコマンナン、トラガントガム、カラヤガム、プルラン、アラビアガム、アラビノガラクタン、デ

キストラン,カルボキシメチルセルロースナトリウム塩,メチルセルロース,サイリュームシートガム,デンプン,キチン,キトサン及びカードランからなる群から選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする前記(9)に記載の熱現像感光材料。

(11) 前記ゲル化剤が κ ーカラギナンであることを特徴とする前記 (10) に記載の熱現像感光材料。

[0011]

- (12) 前記最外層に隣接する層のバインダーが、ポリマーラテックスを 5 0 質量%以上含有することを特徴とする前記(1) \sim (11) のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (13) 前記最外層に隣接する層のバインダーが、動物性蛋白質由来でない 水溶性ポリマーを50質量%以上含有することを特徴とする前記(1)~(12))のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (14) 前記動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーが、ポリビニルアルコールであることを特徴とする前記(13)に記載の熱現像感光材料。
- (15) 耐水化剤を含有することを特徴とする前記(14)に記載の熱現像 感光材料。
- (16) 前記耐水化剤が硼酸及びその誘導体からなる群より選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする(15)に記載の熱現像感光材料。

[0012]

- (17) ゲル化促進剤を含有することを特徴とする前記 $(6) \sim (16)$ のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (18) 前記ゲル化促進剤が、前記ゲル化剤を含む層とは直接接していない 層に含有されることを特徴とする前記(17)に記載の熱現像感光材料。
- (19) 前記ゲル化促進剤が、カリウム、カルシウム、マグネシウム、亜鉛、コバルト、およびニッケルの塩からなる群より選択される少なくとも一種であることを特徴とする前記(17)または(18)に記載の熱現像感光材料。
- (20) 支持体に対して前記最外層の設けられた面側のいずれかの層が、炭素原子数が2以上でフッ素原子数が12以下のフッ化アルキル基を有するフッ素

化合物を含有することを特徴とする前記(1)~(19)のいずれかに記載の熱現像感光材料。

- (21) 前記最外層および前記最外層に隣接する層の少なくとも一方が、マット剤を含有することを特徴とする前記(1)~(20)のいずれかに記載の熱現像感光材料。
- (22) 前記マット剤が、予め界面活性剤によって分散されていることを特徴とする前記(21)に記載の熱現像感光材料。
- (23) 前記マット剤が、予め動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーによって分散されていることを特徴とする前記(21)または(22)に記載の熱現像感光材料。
- (24) 前記非感光性層と前記画像形成層とが、同時重層塗布によって形成されてなることを特徴とする前記(1)~(23)のいずれかに記載の熱現像感光材料。

[0013]

すなわち、従来技術で課題であった熱現像感光材料の表面の耐水性を向上させ、かつ保存性(感度安定性および色転写)を良化させるために、本発明者らは、90モル%以上のべへン酸銀を含有する非感光性有機銀塩を用い、かつ、画像形成層面側の最外層に、疎水性ポリマーのラテックスを50質量%以上含有するバインダーを用いた前記(1)の発明に至った。

耐水性の向上のために、疎水性ポリマーのラテックスを50質量%以上含有するバインダーを用いた。しかし、前述のように疎水性ポリマーのラテックスはセット性を有しないため、最外層に隣接する層に影響を非常に与えやすい。画像形成層も例外ではなく、保存性を劣化させる恐れもあった。

鋭意研究の結果、最外層に疎水性ポリマーのラテックスを含有するバインダーを用いた場合でも、感度安定性や色転写などの保存性を安定化させるには、90 モル%以上のベヘン酸銀を含有する非感光性有機銀塩を用いることが、極めて有効であることが分かった。特に、ベヘン酸銀含有率95モル%以上で、エルカ酸銀含有率2モル%以下の有機銀塩を用いることが、これら課題解決に好ましいことも判明し、前記(2)の発明に達した。

[0014]

また、セット性を有しない疎水性ポリマーのラテックスを含有するバインダーの塗布性能を向上させるには、前記(6)~(19)の発明のように、最外層に 隣接する層に、温度低下によりゲル化するバインダー用いることが効果的である こともわかった。

すなわち、最外層に隣接する層に、セット性を有するバインダーを用いて、最 外層の流動性を抑え、塗布性能を向上させるものである。

[0015]

加えて、本発明者らは、ラテックス層とセット性を有するゼラチンを含有した層とを直接隣接させて設けると、ラテックスの疎水性ポリマーが凝集し、熱現像時の付着故障の原因となっていることを突き止めた。この現象は、ゼラチン含有層が低いpHであり、ラテックス層は中性であり、これらの層を直接隣接させると、ラテックス層のpHが下がり、ラテックス中の疎水性ポリマー同士が凝集することによるものと推測される。したがって、特に、ラテックス含有層とゼラチン含有層とを直接隣接させた場合には、塗布面状が劣化する問題が存在することを見出し、炭素原子数が2以上でフッ素原子数が12以下のフッ化アルキル基を有するフッ素化合物の荷電効果が、疎水性ポリマーの凝集の抑制に非常に効果的であることを突き止めた(上記(20)の発明)。

[0016]

この現象は同じ原因により、マット剤を添加した層とゼラチン含有層とを直接 隣接させて設けた場合にも発生するため、マット剤の分散にも界面活性剤が効果 的に作用することが分かった(上記(22)の発明)。

マット剤の凝集を抑えるために、マット剤を予め動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーで分散させることも効果的であることがわかった(上記(23)の発明)。

[0017]

このように、最外層に用いるバインダーを選択する場合でも、最外層に隣接する層までもが影響を受けるため、単に最外層のバインダーを変更して課題の解決に取り組んでも、熱現像感光材料全体としての性能は改善されることにはならな

い。特に、熱現像感光材料は、液体現像と異なり、現像に必要な化学物質をすべて感材中に含んでいるため、添加する材料が、他の物質に与える影響は大きい。

[0018]

【発明の実施の形態】

以下に本発明を詳細に説明する。

本発明の熱現像材料は、支持体上に少なくとも1層の画像形成層と画像形成層 面側に非感光性層とを含む構成層を有するものであり、該画像形成層は、感光性 ハロゲン化銀と非感光性有機銀塩、還元剤およびバインダーとを含有する。本発 明では、画像形成層面側の非感光性層である最外層が、バインダーとして疎水性 ポリマーのラテックスを含有する。

[0019]

特に、以下の3条件のいずれかの条件(重複しても良い)において、本発明に おける最外層を用いると、優れた効果がある。

- 1. 画像形成層に含まれる非感光性有機銀塩が、ベヘン酸銀含有率が90モル%以上、より好ましくは95モル%以上である場合。
- 2. 画像形成層が、少なくとも1種の現像促進剤を含有する場合。
- 3. 画像形成層、および非感光性層の少なくとも1層が、少なくとも1種の金属 フタロシアニン化合物を含有する場合。

[0020]

本発明の熱現像材料は、支持体の一方の面のみに画像形成層を有する片面タイプのものが好ましい。この場合、支持体に対し画像形成層を有する側とは反対の面(以下、バック面と称する)にバック層を有することが好ましい。バック面の最外層を構成するバインダーとしては、同様のものを使用することができるが、特に制約はなく、画像形成層側の最外層に含まれるポリマーと、50質量%以上が異なる種類であっても構わない。

[0021]

(最外層に用いることができるラテックスの説明)

本発明において疎水性ポリマーのラテックスに用いるポリマーの好ましい態様としては、アクリル系ポリマー、ポリ(エステル)類、ゴム類(例えばSBR樹脂)

、ポリ(ウレタン)類、ポリ(塩化ビニル)類、ポリ(酢酸ビニル)類、ポリ(塩化ビニリデン)類、ポリ(オレフィン)類等の疎水性ポリマーを好ましく用いることができる。これらポリマーとしては直鎖のポリマーでも枝分かれしたポリマーでもまた架橋されたポリマーでもよいし、単一のモノマーが重合したいわゆるホモポリマーでもよいし、2種類以上のモノマーが重合したコポリマーでもよい。コポリマーの場合はランダムコポリマーでも、ブロックコポリマーでもよい。これらポリマーの分子量は数平均分子量で5000~1000000、好ましくは10000~200000がよい。分子量が小さすぎるものはラテックスを含有する層の力学強度が不十分であり、大きすぎるものは成膜性が悪く好ましくない。また、架橋性のポリマーラテックスは特に好ましく使用される。

本発明の熱現像感光材料において、バインダーとして用いうるポリマーラテックスは、水不溶な疎水性ポリマーが微細な粒子として水溶性の分散媒中に分散されたものである。分散状態としてはポリマーが分散媒中に乳化されているもの、乳化重合されたもの、ミセル分散されたもの、あるいはポリマー分子中に部分的に親水的な構造を持ち分子鎖自身が分子状分散したものなどいずれでもよい。

なおポリマーラテックスについては「合成樹脂エマルジョン(奥田平、稲垣寛編集、高分子刊行会発行(1978))」、「合成ラテックスの応用(杉村孝明、片岡靖男、鈴木聡一、笠原啓司編集、高分子刊行会発行(1993))」、「合成ラテックスの化学(室井宗一著、高分子刊行会発行(1970))」および特開昭64-538号などに記載されている。

分散粒子の平均粒径は1~50000nm、より好ましくは5~1000nm程度の範囲が好ましい。分散粒子の粒径分布に関しては特に制限は無く、広い粒径分布を持つものでも単分散の粒径分布を持つものでもよい。

[0022]

ポリマーラテックスとしては通常の均一構造のポリマーラテックス以外、いわゆるコア/シェル型のラテックスでもよい。この場合コアとシェルはガラス転移温度を変えることが好ましい場合がある。バインダーに用いるポリマーラテックスのポリマーのガラス転移温度(Tg)は、最外層を含む保護層およびバック層に用いられるポリマーと、後述する画像形成層に用いられるポリマーとでは好ま

しい温度範囲が異なる。

最外層を含む保護層・バック層は種々の機器と接触するために膜強度、接着故障防止の観点から20 \mathbb{C} \sim 100 \mathbb{C} のガラス転移温度が特に好ましく、より好ましくは、20 \mathbb{C} \sim 70 \mathbb{C} のガラス転移温度の範囲である。また、画像形成層は熱現像時に写真有用素材の拡散を促し、高Dmax、低カブリなど良好な写真性を得るために-30 \mathbb{C} \sim 80 \mathbb{C} のガラス転移温度が好ましく、より好ましくはガラス転移温度が0 \mathbb{C} \sim 80 \mathbb{C} 、さらに好ましくは10 \mathbb{C} \sim 70 \mathbb{C} であって、特に好ましい範囲は15 \mathbb{C} \sim 60 \mathbb{C} である。

[0023]

好ましいポリマーラテックスの具体例としては以下のものを挙げることができる。以下では原料モノマーを用いて表し、括弧内の数値は質量%、分子量は数平均分子量である。多官能モノマーを使用した場合は架橋構造を作るため分子量の概念が適用できないので架橋性と記載し、分子量の記載を省略した。Tgはガラス転移温度を表す。

[0024]

- P-1; -MMA(70) -EA(27) -MAA(3) -のラテックス(分子量37000、Tg61℃)
- P-2; -MMA(70) -2EHA(20) -St(5) -AA(5) -のラテックス(分子量40000、Tg59℃)
- P-3;-St (50)-Bu (47)-MAA(3)-のラテックス (架橋性、Tg-17℃)
- P-4;-St (68)-Bu(29)-AA(3)-のラテックス (架橋性、Tg17℃)
- P-5;-St (71)-Bu(26)-AA(3)-のラテックス (架橋性, Tg24℃)
- P-6;-St (70)-Bu(27)-IA(3)-のラテックス(架橋性)
- P-7;-St (75)-Bu(24)-AA(1)-のラテックス (架橋性、Tg29℃)
- P-8;-St (60)-Bu(35)-DVB(3)-MAA(2)-のラテックス(架橋性)
- P-9;-St (70)-Bu(25)-DVB(2)-AA(3)-のラテックス(架橋件)
- P-10; -VC(50) -MMA(20) -EA(20) -AN(5) -AA(5) -のラテックス(分子量80000)
- P-11:-VDC(85)-MMA(5)-EA(5)-MAA(5)-のラテックス(分子量67000)
- P-12;-Et (90)-MAA(10)-のラテックス(分子量12000)
- P-13;-St (70)-2EHA(27)-AA(3)のラテックス (分子量130000、Tg43℃)
- P-14;-MMA(63)-EA(35)- AA(2)のラテックス(分子量33000、Tg47℃)

P-15;-St (70.5)-Bu(26.5)-AA(3)-のラテックス(架橋性, Tg23℃) P-16;-St (69.5)-Bu(27.5)-AA(3)-のラテックス(架橋性, Tg20.5℃)

[0025]

上記構造の略号は以下のモノマーを表す。MMA;メチルメタクリレート, EA; エチルアクリレート、MAA;メタクリル酸, 2EHA; 2-エチルヘキシルアクリレート, St;スチレン, Bu; ブタジエン, AA; アクリル酸, DVB; ジビニルベンゼン, VC; 塩化ビニル, AN; アクリロニトリル, VDC; 塩化ビニリデン, Et; エチレン, IA; イタコン酸。

[0026]

以上に記載したポリマーラテックスは市販もされていて、以下のようなポリマ ーが利用できる。アクリル系ポリマーの例としては、セビアンA-4635.4718.460 1(以上ダイセル化学工業(株)製)、Nipol Lx811、814、821、820、855 (P-17:Tg3 6℃)、857x2 (P-18: Tg43℃) (以上日本ゼオン(株)製)、Voncoat R3370 (P-19 :Tg25℃)、4280(P-20:Tg15℃)(以上大日本インキ化学(株)製)、ジュリマ -ET-410(P-21:Tg44℃)(以上日本純薬(株)製)、AE116(P-22:Tg50℃)、A E119 (P-23: Tg55 $^{\circ}$ C) \ AE121 (P-24: Tg58 $^{\circ}$ C) \ \ AE125(P-25: Tg60 $^{\circ}$ C) \ AE1 34 $(P-26:Tg48^{\circ})$, AE137 $(P-27:Tg48^{\circ})$, AE140 $(P-28:Tg53^{\circ})$, AE173 (P-29:Tg60℃)、(以上JSR(株)製)、アロンA-104(P-30:Tg45℃)(以上東亞合成(株)製)など、ポリ(エステル)類の例としては、FINETEX ES650、611、675、850(以上大日本インキ化学(株)製)、WD-size、WMS(以上イー ストマンケミカル製)など、ポリ(ウレタン)類の例としては、HYDRAN AP10 (P-31:Tg37℃)、20、30、40(P-32:Tg55℃)、101H、Vondic 1320NS、1610NS(以 上大日本インキ化学(株)製) など、ゴム類の例としては、LACSTAR 7310K、3307B (P-33:Tgl3℃)、4700H、7132C(P-34:Tg70℃)(以上大日本インキ化学(株)製) Nipol Lx416 (P-35: Tg50°C) 、410、430、435、110、415A (P-36: Tg27°C) 、438C、2507H(P-37:Tg58℃)、303A(P-38:Tg100℃)(以上日本ゼオン(株) 製)など、ポリ(塩化ビニル)類の例としては、G351、G576(以上日本ゼオン(株) 製)など、ポリ(塩化ビニリデン)類の例としては、L502、L513(以上旭化成工業(株)製)、D-5071 (P-39:Tg36℃) (以上大日本インキ化学(株)製)など、ポリ(

オレフィン)類の例としては、ケミパールS120、SA100、V300 (P-40:Tg80℃) (以上三井石油化学(株)製)、Voncoat 2830 (P-41:Tg38℃)、2210、2960 (以上大日本インキ化学(株)製) などを挙げることができる。

[0027]

これらのポリマーラテックスは単独で用いてもよいし、必要に応じて2種以上 ブレンドしてもよい。

[0028]

本発明では写真構成層を水系の塗布液を塗布後乾燥して調製することが好ましい。ただし、ここで言う「水系」とは塗布液の溶媒(分散媒)の60wt%以上が水であることをいう。塗布液の水以外の成分としてはメチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ジメチルホルムアミド、酢酸エチル、ジアセトンアルコール、フルフリルアルコール、ベンジルアルコール、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、オキシエチルフェニルエーテルなどの水混和性の有機溶媒を用いることができる。

本発明における最外層およびそれを含む非感光性層用の全バインダー量は、 $0.2 \sim 6.0$ g/m²、より好ましくは $0.5 \sim 4.0$ g/m²の範囲が好ましい。本発明における画像形成層用の全バインダー量は、 $0.2 \sim 30$ g/m²、より好ましくは $1.0 \sim 15$ g/m²の範囲が好ましい。本発明におけるバック層用の全バインダー量は、 $0.01 \sim 3$ g/m²、より好ましくは $0.05 \sim 1.5$ g/m²の範囲が好ましい。

[0029]

それぞれの層には架橋のための架橋剤、塗布性改良のための界面活性剤などを添加してもよい。これらの各層は、2層以上設けられる場合がある。画像形成層が2層以上である場合は、すべての層のバインダーとしてポリマーラテックスを用いることが好ましい。また、保護層は画像形成層上に設けられる層であり2層以上存在する場合もあるが、本発明では、最外層のバインダーの50質量%以上はポリマーラテックスが用いられる。また、バック層は、支持体に対しバック面側の下塗り層よりも外部に設けられる層であり、2層以上存在する場合もあるが、少なくとも1層、特に最外層のバック層にポリマーラテックスを用いることが

好ましい。

[0030]

ポリマーラテックスの最低造膜温度 (MFT) は-30%~90%、より好ましくは0%~70%程度が好ましい。最低造膜温度をコントロールするために造膜助剤を添加してもよい。造膜助剤は一時可塑剤ともよばれポリマーラテックスの最低造膜温度を低下させる有機化合物 (通常有機溶剤) で、例えば前述の「合成ラテックスの化学 (室井宗一著、高分子刊行会発行 (1970))」に記載されている。好ましい造膜助剤は以下の化合物であるが、本発明で用い得る化合物は以下の具体例に限定されるものではない。

Z-1:ベンジルアルコール

Z-2:2, 2, 4-トリメチルペンタンジオール-1, 3-モノイソブチレート

Z-3:2-ジメチルアミノエタノール

Z-4:ジエチレングルコール

[0031]

特に、最外層となる保護層を形成する場合に造膜助剤を添加することが好ましく、その添加量は保護層用の塗布液中のポリマーラテックスの固形分に対し、1~30質量%であることが好ましく、さらには5~20質量%であることが好ましい。本発明における画像形成層および最外層に含まれる分散安定剤の親水性ポリマーには、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースなどが好ましく用いられる。特に好ましいのは、ポリビニルアルコールである。

[0032]

本発明における最外層には、バインダーとして疎水性ポリマーのラテックスと ともに、最外層のバインダー総量の50質量%を超えない範囲で水溶性ポリマー を併用しても良い。

水溶性ポリマーとしては、当業界で良く使用されるゼラチン、にかわなどの動物系蛋白質由来の水溶性ポリマーと、それ以外の動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーが挙げられるが、本発明では動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーが

好ましい。

また、水溶性ポリマーは、最外層に隣接する層のバインダーとして50質量%以上含有されることが、塗布性能向上のために好ましい。より好ましくは、水溶性ポリマーを70質量%以上100質量%以下含有させる。

[0033]

(動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーの説明)

動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーとは、ゼラチンなどの動物系蛋白質以外の天然高分子(多糖類系、微生物系、動物系)、半合成高分子(セルロース系、デンプン系、アルギン酸系)および合成高分子(ビニル系、その他)であり、以下に述べるポリビニルアルコールを始めとする合成ポリマーや、植物由来のセルロース等を原料とする天然あるいは半合成ポリマーが本発明で使用できる水溶性ポリマーに該当する。

[0034]

1) ポリビニルアルコール類

本発明における動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーとして、ポリビニルア ルコール類が好ましい。

本発明に好ましく用いられるポリビニルアルコール(PVA)として、以下に 列挙するように種々の鹸化度、重合度、中和度、変性体、および種々のモノマー との共重合体がある。

[0035]

完全鹸化物としては、PVA-105 [ポリビニルアルコール (PVA) 含有率94.0wt% 以上、けん化度98.5±0.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.5wt% 以下、揮発分5.0wt% 以下、粘度 (4wt%、20℃) 5.6±0.4 CPS]、PVA-110 [PVA含有率94.0wt%、けん化度98.5±0.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.5wt%、揮発分5.0wt%、粘度 (4wt%、20℃) 11.0±0.8 CPS]、PVA-117 [PVA含有率94.0wt%、けん化度98.5±0.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、増発分5.0wt%、粘度 (4wt%、20℃) 28.0±3.0 CPS]、PVA-117H [PVA含有率93.5wt%、けん化度99.6±0.3モル%、

酢酸ナトリウム含有率1.85wt% 、揮発分5.0wt% 、粘度(4wt% 、20℃) 29. 0±3. 0CPS]、PVA-120 [PVA含有率94. 0wt%、け ん化度 9 8. 5 ± 0. 5 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、2 0 ℃) 3 9 . 5 ± 4 . 5 C P S] 、 P V A - 1 2 4 「 P V A 含有率 9 4. 0 wt% 、けん化度 9 8. 5 ± 0. 5 モル%、酢酸ナトリウム 含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、 2 0 ℃) 6 0. 0 ± 6. OCPS]、PVA-124H [PVA含有率93.5wt%、けん化度99.6 ±0.3 モル%、酢酸ナトリウム含有率1.8 5 wt%、揮発分5.0 wt%、粘度 (4wt% 、20℃) 61.0±6.0CPS]、PVA-CS [PVA含有率9 4. 0 wt% 、けん化度 9 7. 5 ± 0. 5 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt % 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、 2 0 ℃) 2 7. 5 ± 3. 0 C P S] 、 P VA-CST [PVA含有率94.0wt% 、けん化度96.0±0.5モル%、 酢酸ナトリウム含有率1.0wt% 、揮発分5.0wt% 、粘度(4wt% 、20℃) 27.0±3.0CPS]、PVA-HC「PVA含有率90.0wt%、けん化 度99.85モル%以上、酢酸ナトリウム含有率2.5wt%、揮発分8.5wt% 、粘度(4wt% 、20℃)25.0±3.5CPS] (以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)などより選ぶことができる。

[0036]

部分けん化物としては、PVA-203 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、揮発分5.0wt%、粘度(4wt%、20℃)3.4±0.2CPS]、PVA-204 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、揮発分5.0wt%、粘度(4wt%、20℃)3.9±0.3CPS]、PVA-205 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、揮発分5.0wt%、粘度(4wt%、20℃)5.0±0.4CPS]、PVA-210 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.0モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、揮発分5.0wt%、粘度(4wt%、20℃)5.0±0.4CPS]、PVA-210 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.0CPS]、PVA-217 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.0モル%、酢酸ナトリウ

ム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、 2 0 ℃) 2 2. 5 ± 2 . OCPS]、PVA-220 [PVA含有率94. 0wt% 、けん化度88. 0 ± 1. 0 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、20℃) 30.0±3.0CPS]、PVA-224 [PVA含有率9 4. 0 wt% 、けん化度 8 8. 0 ± 1. 5 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt % 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、 2 0 ℃) 4 4. 0 ± 4. 0 C P S] 、 P VA-228 [PVA含有率94.0wt%、けん化度88.0±1.5モル%、 酢酸ナトリウム含有率1.0wt% 、揮発分5.0wt% 、粘度(4wt% 、20℃) 65.0±5.0CPS]、PVA-235 [PVA含有率94.0wt%、けん 化度88.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%、揮発分5.0 wt%、粘度(4wt%、20℃)95.0±15.0CPS]、PVA-217E E [PVA含有率 9 4. 0 wt% 、けん化度 8 8. 0 ± 1. 0 モル%、酢酸ナトリ ウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度(4 wt% 、 2 0 ℃) 2 3. 0 ± 3. O C P S] 、 P V A - 2 1 7 E [P V A 含有率 9 4. 0 wt% 、けん化度 8 8 . 0 ± 1 . 0 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1 . 0 wt% 、揮発分 5 . 0 wt% 、粘 度 (4 wt% 、 2 0 ℃) 2 3. 0 ± 3. 0 C P S] 、 P V A − 2 2 0 E [P V A 含 有率 9 4 . 0 wt% 、けん化度 8 8 . 0 ± 1 . 0 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1 . 0wt% 、揮発分5.0wt% 、粘度(4wt% 、20℃)31.0±4.0CPS] 、PVA-224E [PVA含有率94.0wt% 、けん化度88.0±1.0 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度 (4 wt% 、 20℃) 45.0±5.0CPS]、PVA-403 [PVA含有率94.0wt % 、けん化度80.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt% 、揮発 分 5 . 0 wt% 、粘度(4 wt% 、 2 0 ℃) 3 . 1 ± 0 . 3 C P S] 、 P V A − 4 0 5 [PVA含有率94.0wt%、けん化度81.5±1.5モル%、酢酸ナトリ ウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt% 、粘度(4 wt% 、 2 0 ℃) 4. 8 ± 0 . 4 C P S] 、 P V A - 4 2 0 [P V A 含有率 9 4 . 0 wt% 、けん化度 7 9 . 5 ± 1. 5 モル%、酢酸ナトリウム含有率 1. 0 wt% 、揮発分 5. 0 wt%] 、 P V A-613 [PVA含有率94. Owt% 、けん化度93. 5±1. 0モル%、酢 酸ナトリウム含有率1.0wt% 、揮発分5.0wt% 、粘度(4wt% 、20℃)1

6.5±2.0CPS]、L-8 [PVA含有率96.0wt%、けん化度71.0±1.5モル%、酢酸ナトリウム含有率1.0wt%(灰分)、揮発分3.0wt%、粘度(4wt%、20℃)5.4±0.4CPS](以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)などより選ぶことができる。

[0037]

なお、上記の測定値はJ I S K - 6 7 2 6 - 1 9 7 7 に準じて求めたものである。

[0038]

変性ポリビニルアルコールについては、カチオン変性、アニオン変性、-SH 化合物による変性、アルキルチオ化合物による変性、シラノールによる変性体よ り選ぶことができる。その他、「ポバール」長野浩一ら共著 高分子刊行会発行 に記載の変性ポリビニルアルコールを用いることができる。

[0039]

このような変性ポリビニルアルコール(変性PVA)としては、CポリマーとしてC-118、C-318、C-318-2A、C-506(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、HLポリマーとしてHL-12E、HL-1203(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、HMポリマーとしてHM-03、HM-N-03(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、KポリマーとしてKL-118、KL-318、KL-506、KM-118T、KM-618(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、MポリマーとしてM-115(クラレ(株)製の商品名)、MアポリマーとしてM-102、MP-202、MP-203(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、MPKポリマーとして、MPK-1、MPK-2、MPK-3、MPK-4、MPK-5、MPK-6(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、RポリマーとしてR-1130、R-2105、R-2130(以上、いずれもクラレ(株)製の商品名)、アポリマーとしてV-2250(クラレ(株)製の商品名)などがある。

[0040]

ポリビニルアルコールは、その水溶液に添加する微量の溶剤あるいは無機塩類 によって粘度調整をしたり粘度安定化させたりすることが可能であって、詳しく は上記文献「ポバール」長野浩一ら共著 高分子刊行会発行144頁から154頁記載のものを使用することができる。その代表例としてホウ酸を含有させることで塗布面質を向上させることができ、好ましい。ホウ酸の添加量は、ポリビニルアルコールに対し0.01~40wt%であることが好ましい。

[0041]

また、ポリビニルアルコールは加熱処理によって結晶化度が向上し、耐水性が向上することが上述の文献「ポバール」に記載されている。本発明における最外層に使用するバインダーは、塗布乾燥の際に加熱されるか、もしくは乾燥後に追加加熱処理することが可能であるので、これらの過程によって耐水性が向上するポリビニルアルコールは、水溶性ポリマーの中でも特に好ましい。

さらに耐水性を高めるには、同書 256 頁~ 261 頁に記載されているような耐水化剤を添加するのが好ましい。例えば、アルデヒド類、メチロール化合物類(N-メチロール尿素、N-メチロールメラミンなど)、活性化ビニル化合物類(ジビニルスルホンやその誘導体など)、ビス($\beta-$ ヒドロキシエチルスルホン)、エポキシ化合物類(エピクロルヒドリンやその誘導体など)、多価カルボン酸類(ジカルボン酸、ポリカルボン酸としてポリアクリル酸、メチルビニルエーテルーマレイン酸共重合体、イソブチレンー無水マレイン酸共重合体など)、ジイソシアネート類、無機系架橋剤(Cu、B、A1、Ti、Zr、Sn、V、Cr などの化合物)が挙げられる。

本発明に好ましい耐水化剤としては、無機系架橋剤を挙げることができ、その中でもホウ酸やその誘導体が好ましく、特に好ましいのはホウ酸である。以下、ホウ酸誘導体の具体例を挙げる。

$[0\ 0\ 4\ 2\]$

【化1】

OH
$$CH_3$$
 OH CH_3 OH C

[0043]

これら、耐水化剤の添加量は、ポリビニルアルコールに対し $0.01\sim40$ wt % の範囲で調節して使用することが好ましい。

[0044]

2) その他の動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマー

本発明における動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーとしては、上記ポリビニルアルコール以外に以下のようなものを挙げることができる。本発明において、動物性蛋白質由来のポリマーとは、にかわ、カゼイン、ゼラチン、卵白などの

天然あるいは化学的に修飾された水溶性ポリマーをいう。

[0045]

具体的には、植物系多糖類が挙げられ、アラビアガム、 κ - カラギーナン、 ι - カラギーナン、 λ - カラギーナン、グアガム(Squalon製 Supercol(実施例中の Z P - 1)など)、ローカストビーンガム、ペクチン、トラガント、トウモロコシデンプン(National Starch & Chemical Co. 製Purity-21(実施例中の Z P - 2)など)、リン酸化デンプン(National Starch & Chemical Co. 製National 178-1898(実施例中の Z P - 3)など)などがある。

また、微生物系多糖類として、キサンタンガム(Kelco製 Keltrol T (実施例中のZP-4)など)、デキストリン(National Starch & Chemical Co. 製Nad ex360(実施例中のZP-5)など)など、動物系多糖類として、コンドロイチン硫酸ナトリウム(Croda製 Cromoist CS(実施例中のZP-6)など)などがあげられる。

あるいは、セルロース系ポリマーとして、エチルセルロース(I.C.I.製Cellof as WLD(実施例中のZP-7)など)、カルボキシメチルセルロース(ダイセル製CMC(実施例中のZP-8)など)、ヒドロキシエチルセルロース(ダイセル製HEC(実施例中のZP-9)など)、ヒドロキシプロピルセルロース(Aqualon製 Klucel(実施例中のZP-10)など)、メチルセルロース(Henkel製Viscontran(実施例中のZP-11)など)、ニトロセルロース(Hercules製 IsopropylWet(実施例中のZP-12)など)、カチオン化セルロース(Croda製 CrodacelQM(実施例中のZP-13)など)などがあげられる。アルギン酸系としては、アルギン酸ナトリウム(Kelco製Keltone(実施例中のZP-14)など)、アルギン酸プロピレングリコールなど、その他の分類として、カチオン化グアガム(Alcolac製Hi-care1000(実施例中のZP-15)など)、ヒアルロン酸ナトリウム(Lifecare Biomedial製Hyalure(実施例中のZP-16)など)があげられる。

その他にに、カンテン、ファーセルラン、グァーガム、カラヤガム、ラーチガム、グアシードガム、サイリュウムシードガム、キンスシードガム、タマリンドガム、ジェランガム、タラガムなどを挙げることができる。これらの中でも水溶

性が高いものが好ましく、5℃以上95℃以下の温度範囲における温度変化によって24時間以内にゾルーゲル変性する水溶液になるものが好ましく用いられる。

[0046]

合成ポリマーでは、アクリル系としてはポリアクリル酸ナトリウム、ポリアクリル酸共重合体、ポリアクリルアミド、ポリアクリルアミド共重合体など、ビニル系としては、ポリビニルピロリドン、ポリビニルピロリドン共重合体など、その他としては、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリビニルエーテル、ポリエチレンイミン、ポリスチレンスルフォン酸又はその共重合体、ポリビニルスルファン酸又はその共重合体、ポリアクリル酸又はその共重合体、アクリル酸又はその共重合体、マレイン酸共重合体、マレイン酸モノエステル共重合体、アクリロイルメチルプロパンスルホン酸又はその共重合体、など)などを挙げることができる。

[0047]

また、米国特許第4,960,681号明細書、特開昭62-245,260 号公報等に記載の高吸水性ポリマー、すなわち-COOMまたは-SO3M(Mは水素原子またはアルカリ金属)を有するビニルモノマーの単独重合体またはこのビニルモノマー同士もしくは他のビニルモノマーの共重合体(例えばメタクリル酸ナトリウム、メタクリル酸アンモニウム、住友化学(株)製のスミカゲルレー5H)も使用することができる。

[0048]

これらの中でも好ましく用いられる水溶性ポリマーは、アルギン酸ナトリウム、デキストラン、デキストリン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルアルコール、ポリアクリルアミド、ポリビニルピロリドン、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリスチレンスルフォン酸又はその共重合体、ポリアクリル酸又はその共重合体、マレイン酸モノエステル共重合体、アクリロイルメチルプロパンスルホン酸又はその共重合体などである。これらの化合物は、「新・水溶性ポリマーの応用と市場(株式会社シーエムシー発行、長友新治

編集、1988年11月4日発行)」に詳細に記載されている。

[0049]

これらの水溶性ポリマーの使用量は、塗布量(支持体 $1 \, \text{m}^2$ 当たり)としては $0.1 \, \text{g/m}^2 \sim 3.0 \, \text{g/m}^2$ が好ましく、 $0.25 \, \text{g/m}^2 \sim 2.0 \, \text{g/m}^2$ がより好ましい。なお、バック面の最外層に本発明における水溶性ポリマーを添加する場合 にも、同程度の塗布量(1 層当たり)が好ましい。

[0050]

(各種添加剤)

本発明において最外層にはマット剤、硬膜剤、フッ素系界面活性剤、つや消し 剤、フィルター染料などの各種添加剤を含有してもよい。

$[0\ 0\ 5\ 1]$

1) マット剤

画像形成層面においてマット剤を含有する層としては、最外層が最適であるが、場合により最外層より支持体に近い側のいずれかの層に添加される場合もある。最外層を含む(保護層)は必要に応じて2層にすることができ、現像に関与する添加剤、膜面pH調節剤、帯電調整剤、紫外線吸収剤、滑り剤や、界面活性剤などを、添加する添加層を選ぶことにより、塗布性、製造適性と画質性能とが両立できるように設計することができる。

[0052]

特に、マット剤は、予め動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーによって分散 して、マット剤粒子分散物として使用することが好ましい。また、マット剤粒子 分散物に、下記に示す界面活性剤を添加することがより好ましい。

[0053]

本発明で使用されるマット剤は、一般に水に不溶性の有機または無機化合物の 微粒子である。マット剤としては任意のものを使用でき、例えば米国特許第1,93 9,213号、同2,701,245号、同2,322,037号、同3,262,782号、同3,539,344号、同3,767,448号等の各明細書に記載の有機マット剤、同1,260,772号、同2,192,241号 、同3,257,206号、同3,370,951号、同3,523,022号、同3,769,020号等の各明細書 に記載の無機マット剤など当業界で良く知られたものを用いることができる。

[0054]

マット剤として用いることができる有機化合物としては、水分散性ビニル重合体の例としてポリメチルアクリレート、ポリメチルメタクリレート、ポリアクリロニトリル、アクリロニトリルーα-メチルスチレン共重合体、ポリスチレン、スチレン-ジビニルベンゼン共重合体、ポリビニルアセテート、ポリエチレンカーボネート、ポリテトラフルオロエチレンなど、セルロース誘導体の例としてメチルセルロース、セルロースアセテート、セルロースアセテートプロピオネートなど、澱粉誘導体の例としてカルボキシ澱粉、カルボキシニトロフェニル澱粉、尿素-ホルムアルデヒド-澱粉反応物など、公知の硬化剤で硬化したゼラチンおよびコアセルベート硬化して微少カプセル中空粒体とした硬化ゼラチンなどを好ましく用いることができる。

[0055]

無機化合物の例としては二酸化珪素、二酸化チタン、二酸化マグネシウム、酸化アルミニウム、硫酸バリウム、炭酸カルシウム、公知の方法で減感した塩化銀、同じく臭化銀、ガラス、珪藻土などを好ましく用いることができる。上記のマット剤には必要に応じて異なる種類の物質を混合して用いることができる。マット剤の大きさ、形状に特に限定はなく、任意の粒径のものを用いることができる。本発明の実施に際しては0.1μm~30μmの粒径のものを用いるのが好ましい。

より好ましくは 0.3μ m $\sim 20\mu$ m、更に好ましくは $0.5\sim 10\mu$ mである。また、マット剤の粒径分布は狭くても広くても良い。サイズ分布の変動係数は5.0%以下であることが好ましく、より好ましくは4.0%以下、さらに好ましくは、3.0%以下である。ここで変動係数とは(粒径の標準偏差)/(粒径の平均値) $\times 1.0.0$ で表される値である。また、変動係数が小さいマット剤で平均粒径の比が3より大きいものを2種併用することも好ましい。

一方、マット剤は塗膜のヘイズ、表面光沢に大きく影響することから、マット 剤作製時あるいは複数のマット剤の混合により、粒径、形状および粒径分布を必 要に応じた状態にすることが好ましい。

[0056]

以下に本発明において好ましく使用されるマット剤の例を示すが、本発明は以下の化合物に限定されるものではない。

M-1: ポリエチレン粒子 比重0.90 (フロービーズLE-1080 住友精化 (株) 製)

M-2: ポリエチレン粒子 比重0.93 (フロービーズEA-209 住友精化 (株) 製)

M-3: ポリエチレン粒子 比重0.96 (フロービーズHE-3040 住友精化 (株) 製)

M-4: シリコーン粒子 比重0.97M-5 シリコーン粒子 比重1.00 (E70 1 東レダウシリコーン (株) 製)

M-6: シリコーン粒子 比重1.03M-7 ポリスチレン粒子 比重1.05 (SB-6 積水化成品工業 (株) 製)

M-8: ポリ (St/MAA=97/3) 共重合体粒子 比重1.05

M-9: ポリ (St/MAA=90/10) 共重合体粒子 比重1.06

M-10: ポリ(S t / MMA/MAA=50/40/10)共重合体粒子 比重1.09M

-11 架橋ポリエチレン粒子 比重0.92

M-12: 架橋ポリエチレン粒子 比重0.95

M-13: 架橋ポリエチレン粒子 比重0.98

M-14: 架橋シリコーン粒子 比重0.99

M-15: 架橋シリコーン粒子 比重1.02

M-16: 架橋シリコーン粒子 比重1.04

M-17: ポリ (St/DVB=90/10) 粒子 比重1.06 (SX-713 綜研化

学(株)製)

M-18: ポリ (St/DVB=80/20) 粒子 比重1.06 (SX-713 綜研化

学(株)製)

M-19: ポリ (St/DVB=70/30) 粒子 比重1.07 (SX-713 綜研化

学(株)製)

M-20: ポリ (St/MAA/DVB=87/3/10) 共重合体粒子 比重1.06 (

S X - 7 1 3 α 綜研化学(株) 製)

M-21: ポリ (St/MAA/DVB=80/10/10) 共重合体粒子 比重1.07 (

S X - 7 1 3 α 綜研化学 (株) 製)

M-22: ポリ (S t / MMA / MAA / D V B = 40/40/10/10) 共重合体粒子

比重1.10

[0057]

マット剤の含有量は、本発明の所期の効果を奏し、マット剤が含まれる層の本来の機能を過度に阻害しない範囲内にする。マット剤は、感光材料 $1\,\mathrm{m}^2$ 当たりの塗布量で示した場合、好ましくは $1\sim400\,\mathrm{mg/m}^2$ 、より好ましくは $5\sim300\,\mathrm{mg/m}^2$ である。

画像形成層面側にマット剤を含有させるときは、マット剤の含有量を星屑故障が生じない程度にするのが一般的であり、好ましくはベック平滑度が500秒以上10,000秒以下になる程度とし、さらに好ましくは500秒以上2,000秒以下になる程度にする。バック層にマット剤を含有させるときは、ベック平滑度が2000秒以下10秒以上になる程度にするのが好ましく、1500秒以下50秒以上になる程度にするのがさらに好ましい。なお、本明細書におけるベック平滑度は、JIS P8119およびTAPPI T479より求められる。

[0058]

画像形成層面側の最外層および最外層隣接層に含有されるマット剤は、予め動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーによって分散して、マット剤粒子分散物と

して使用されるが、その分散方法は、(a)マット剤となるべきポリマーを溶液 (例えば低沸点の有機溶媒に溶解)として、水性媒体中で乳化分散させてポリマーの液滴を得て、乳化物から低沸点有機溶媒を除去することにより、マット剤の分散物を調製する方法、(b)予めマット剤となるべきポリマーなどの微粒子を用意しておき、水性媒体中でダマの発生がないように分散物を調製する方法の2通りの方法がある。本発明においては、環境に配慮し低沸点の有機溶媒を環境に排出しない(b)の方法が好ましい。

[0059]

上述のマット剤を分散する方法は、水性溶媒中に予め分散助剤として、動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーを含有する水性媒体を存在させ、公知の高速撹拌手段(例えば、ディスバー乳化機、ホモミキサー、タービンミキサー、ホモジナイザー)や超音波乳化機等を用い、機械的に分散することができる。分散に際しては、起泡を抑制するために、大気圧よりも減圧状態にて分散する手段を併用することもできる。使用する分散助剤は、予め水性媒体中に溶解してから、マット剤を添加するのが一般的な方法であるが、予めマット剤が重合によって得られた水分散物のままで(乾燥工程を経ることなしに)添加されても良い。分散助剤は、分散中に分散液に添加することもできる。また、分散後の物性の安定化のために、分散液に添加することもできる。いずれの場合も、溶媒(例えば、水・アルコールなど)を共存させるのが一般的である。分散前後又は分散中に、適当なpH調整剤によりpHコントロールしても良い。

機械的に分散する手段以外にも、pHをコントロールすることで、分散後のマット剤分散物の安定性を増しても良い。また、分散には補助的に極少量の低沸点有機溶媒を使用しても良く、通常有機溶媒は、微粒子化終了後除去される。

調製された分散物は、保存時のマット剤の沈降を抑える目的で、撹拌しながら保存したり、親水性コロイドにより粘性の高い状態(例えば、ゼラチンを使用しゼリー状態にする)で保存したりすることもできる。また、保存時の雑菌などの繁殖を防止する目的で、防腐剤を添加することが好ましい。

動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマーは、マット剤に対して5質量%以上3 00質量以下となるように添加し分散させることが好ましい。より好ましくは、 10質量%以上200質量以下となるように添加する。

[0060]

本発明におけるマット粒子分散物は、界面活性剤を含有すると分散状態が安定するため、界面活性剤を添加することが好ましい。ここで使用する界面活性剤は、特に制限はないが、フッ素化合物であることが好ましい。その中でも、下記に示す特定のフッ素化合物が特に好ましい。

[0061]

2) フッ素化合物

本発明の熱現像感光材料は、炭素原子数が2以上でフッ素原子数が12以下のフッ化アルキル基を有するフッ素化合物を、最外層または最外層に隣接する層の少なくとも一方に含有することが好ましい。本発明のフッ素化合物は、界面活性剤として用いることができる。また、このフッ素化合物が、前述のマット剤分散物へ添加されることも好ましい。

[0062]

本発明で用いるフッ素化合物は、上記フッ化アルキル基(以下、フッ素原子で置換されたアルキル基を「Rf」という)を有していれば、あとはいかなる構造であってもよい。また、フッ素化合物は少なくともRfを1つ以上有していればよく、2つ以上有していてもよい。好ましくは、2つ以上有しているフッ素化合物である。

[0063]

R f の具体例としては、以下の基が挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

 $-C_2F_5$ 基、 $-C_3F_7$ 基、 $-C_4F_9$ 基、 $-C_5F_{11}$ 基、 $-C_{H_2}-C_4F_9$ 基、 $-C_4F_9$ 基、 $-C_4F_9$ 基、 $-C_4F_9$ 基、 $-C_6H_{12}-C_4F_9$ 基 、 $-C_8H_{16}-C_4F_9$ 基、 $-C_4H_8-C_2F_5$ 基、 $-C_4H_8-C_3F_7$ 基、 $-C_4H_8-C_4F_9$ 基、 $-C_4H_8-C_4F_9$ 基、 $-C_4H_8-C_4F_8$ —H基、 $-C_4H_8-C_4F_8$ —H基、 $-C_6H_{12}-C_4F_8$ —H基、 $-C_6H_{12}-C_4F_8$ —H基、 $-C_8H_{16}-C_2F_4$ —H基、 $-C_8H_{16}-C_2F_4$ —H基、 $-C_6H_{12}-C_4F_8$ —H基— $-C_6H_{12}-C_4F_8$ —CH3基、 $-C_2H_4-C_3F_7$ 基、 $-C_2H_4-C_3$

F₅) ₂基、-C₄H₈-CH (CF₃) ₂基、-C₄H₈-C (CF₃) ₃基、-CH₂-C₄F₈-H基、-CH₂-C₆F₁₂-H基。

[0064]

R f は、フッ素原子数が12以下であるが、好ましくは $3\sim11$ の範囲で、より好ましくは $5\sim9$ の範囲である。また、炭素原子数は2以上であるが、好ましくは $4\sim16$ 、より好ましくは $5\sim12$ の範囲である。

[0065]

R f は、炭素原子数が2以上でフッ素原子数が12以下であれば、とくに構造 は限定されないが、好ましくは下記一般式(A)で表される基である。

[0066]

一般式(A)

-Rc-Re-W

[0067]

一般式(A)においてRcは、炭素数1から4のアルキレン基を表すが、好ましくは炭素数1~3の範囲で、より好ましくは1~2の範囲である。

Rcで表されるアルキレン基は、直鎖状であっても、分岐鎖状であってもよい。

Reは炭素数2~6パーフルオロアルキレン基を表し、好ましくは炭素数2~4のパーフルオロアルキレン基である。ここでパーフルオロアルキレン基とはアルキレン基のすべての水素原子がフッ素原子で置き換えられたアルキレン基をいう。前記パーフルオロアルキレン基は、直鎖状であっても、分岐鎖状であってもよく、また環状構造を有していてもよい。

Wは水素原子、フッ素原子またはアルキル基を表し、好ましくは水素原子またはフッ素原子である。特に好ましいのは、フッ素原子である。

[0068]

本発明のフッ素化合物はカチオン性の親水基を有することもできる。 カチオン性の親水性基とは、水に溶解したときに、陽イオンとなるものを言う。 具体的には、第四級アンモニウム、アルキルピリジウム、アルキルイミダゾリニ ウム、第一級~第三級脂肪族アミンなどが挙げられる。

カチオンとして好ましくは、有機のカチオン性置換基であり、より好ましくは

窒素または燐原子を含む有機カチオン性基である。さらに好ましくはピリジニウムカチオンまたはアンモニウムカチオンである。

塩類を形成するアニオン種は、無機アニオンでも有機アニオンでもかまわない。無機アニオンとして好ましくは、ヨードイオン、臭素イオン、塩素イオン等が挙げられ、有機アニオンとして好ましくは、pートルエンスルホン酸イオン、ベンゼンスルホン酸イオン、メタンスルホン酸イオン、トリフルオロメタンスルホン酸イオン等が挙げられる。

[0069]

本発明において好ましいカチオン性フッ素化合物は下記一般式(1)で表される。

一般式(1)

[0070]

【化2】

一般式(1)

$$Y^{-}$$
 $M^{+}Z$ $X^{1}-R^{1}$ $X^{2}-R^{2}$ R^{5} R^{4} Q

[0071]

式中、 R^1 および R^2 はそれぞれ置換または無置換のアルキル基を表すが、 R^1 および R^2 の少なくとも1つは前述のフッ化アルキル基(Rf)である。好ましいのは、 R^1 および R^2 の双方がRf の場合である。 R^3 、 R^4 および R^5 はそれぞれ独立に水素原子または置換基を表し、 X^1 、 X^2 およびZはそれぞれ独立にZ 価の連結基または単結合を表し、 M^+ はカチオン性の置換基を表す。 Y^- は対アニオンを表すが、分子内で荷電がOになる場合には Y^- はなくてもよい。MはOまたは1である。

[0072]

前記一般式(1)中、R¹およびR²はそれぞれRf以外の置換または無置換の アルキル基を表す場合、前記アルキル基は、炭素数1以上であって、直鎖状、分 岐鎖状および環状のいずれであってもよい。前記置換基としては、ハロゲン原子 、アルケニル基、アリール基、アルコキシル基、フッ素以外のハロゲン原子、カ ルボン酸エステル基、カルボンアミド基、カルバモイル基、オキシカルボニル基 、燐酸エステル基等が挙げられる。

[0073]

 R^1 または R^2 がR f 以外のアルキル基、即ち、フッ素原子で置換されていないアルキル基を表す場合、該アルキル基としては、炭素数 $1\sim2$ 4の置換または無置換のアルキル基、より好ましくは炭素数 $6\sim2$ 4の置換または無置換のアルキル基である。炭素数 $6\sim2$ 4の無置換アルキル基の好ましい例としては、 $n\sim$ 4シル基、 $n\sim7$ チル基、n-4クチル基、tert-4クチル基、 $1\sim1$ 0・ルー・アンル基、 $1\sim1$ 1・カー・アンル基、 $1\sim1$ 1・カー・アンルを、 $1\sim1$ 1・アンルを、 $1\sim1$ 1・アンエール・アンルを、 $1\sim1$ 1・アンルを、 $1\sim1$ 1・

[0074]

 R^1 および R^2 でそれぞれ表されるRf以外のアルキル基としては、更に好ましくは炭素数 $6\sim18$ の置換または無置換のアルキル基である。炭素数 $6\sim18$ の無置換のアルキル基の好ましい例としては、n-ヘキシル基、シクロヘキシル基、n-ペプチル基、n-オクチル基、2-エチルヘキシル基、n-ノニル基、1、1, 3-トリメチルヘキシル基、n-デシル基、n-ドデシル基、セチル基、ヘキサデシル基、2-ヘキシルデシル基、オクタデシル基、4-tert-ブチ

ルシクロヘキシル基等が挙げられる。また、置換基を有する総炭素数が6~18 の置換アルキル基の好ましい例としては、フェネチル基、6 - フェノキシヘキシル基、12 - フェニルドデシル基、オレイル基、リノレイル基、リノレニル基等が挙げられる。

[0075]

 R^1 および R^2 でそれぞれ表されるRf以外のアルキル基としては、特に好ましくは、n-ヘキシル基、シクロヘキシル基、n-ヘプチル基、n-オクチル基、2-エチルヘキシル基、n-ノニル基、1, 1, 3-トリメチルヘキシル基、n-デシル基、n-ドデシル基、セチル基、ヘキサデシル基、2-ヘキシルデシル基、オクタデシル基、オレイル基、リノレイル基、リノレニル基であり、最も好ましくは炭素数 $8\sim 1$ 6の直鎖状、環状または分岐状の無置換アルキル基である

[0076]

前記一般式(1)中、 R^3 、 R^4 および R^5 はそれぞれ独立して水素原子または 置換基を表す。該置換基としては、例えばアルキル基(好ましくは炭素数1~2 0、より好ましくは炭素数1~12、特に好ましくは炭素数1~8のアルキル基 であり、例えば、メチル基、エチル基、イソプロピル基、tert-ブチル基、 nーオクチル基、nーデシル基、nーヘキサデシル基、シクロプロピル基、シク ロペンチル基、シクロヘキシル基などが挙げられる)、アルケニル基(好ましく は炭素数2~20、より好ましくは炭素数2~12、特に好ましくは炭素数2~ 8のアルケニル基であり、例えば、ビニル基、アリル基、2-ブテニル基、3-ペンテニル基などが挙げられる)、アルキニル基(好ましくは炭素数2~20、 より好ましくは炭素数2~12、特に好ましくは炭素数2~8のアルキニル基で あり、例えば、プロパルギル基、3-ペンチニル基などが挙げられる)、アリー ル基(好ましくは炭素数6~30、より好ましくは炭素数6~20、特に好まし くは炭素数6~12のアリール基であり、例えば、フェニル基、p-メチルフェ ニル基、ナフチル基などが挙げられる)、置換もしくは無置換のアミノ基(好ま しくは炭素数 $0 \sim 20$ 、より好ましくは炭素数 $0 \sim 10$ 、特に好ましくは炭素数 0~6のアミノ基であり、例えば、無置換アミノ基、メチルアミノ基、ジメチル

アミノ基、ジエチルアミノ基、ジベンジルアミノ基などが挙げられる)、

[0077]

アルコキシ基(好ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1~12、特 に好ましくは炭素数1~8のアルコキシ基であり、例えば、メトキシ基、エトキ シ基、ブトキシ基などが挙げられる)、アリールオキシ基(好ましくは炭素数6 ~20、より好ましくは炭素数6~16、特に好ましくは炭素数6~12のアリ ールオキシ基であり、例えば、フェニルオキシ基、2-ナフチルオキシ基などが 挙げられる)、アシル基(好ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1 ~16、特に好ましくは炭素数1~12アシル基であり、例えば、アセチル基、 ベンゾイル基、ホルミル基、ピバロイル基などが挙げられる)、アルコキシカル ボニル基(好ましくは炭素数2~20、より好ましくは炭素数2~16、特に好 ましくは炭素数2~12のアルコキシカルボニル基であり、例えば、メトキシカ ルボニル基、エトキシカルボニル基などが挙げられる)、アリールオキシカルボ ニル基(好ましくは炭素数7~20、より好ましくは炭素数7~16、特に好ま しくは炭素数7~10のアリールオキシカルボニル基であり、例えば、フェニル オキシカルボニル基などが挙げられる)、アシルオキシ基(好ましくは炭素数2 ~20、より好ましくは炭素数2~16、特に好ましくは炭素数2~10のアシ ルオキシ基であり、例えば、アセトキシ基、ベンゾイルオキシ基などが挙げられ る)、

[0078]

アシルアミノ基(好ましくは炭素数2~20、より好ましくは炭素数2~16、特に好ましくは炭素数2~10のアシルアミノ基であり、例えばアセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基などが挙げられる)、アルコキシカルボニルアミノ基(好ましくは炭素数2~16、特に好ましくは炭素数2~16、特に好ましくは炭素数2~12のアルコキシカルボニルアミノ基であり、例えば、メトキシカルボニルアミノ基などが挙げられる)、アリールオキシカルボニルアミノ基(好ましくは炭素数7~20、より好ましくは炭素数7~16、特に好ましくは炭素数7~16、特に好ましくは炭素数7~12のアリールオキシカルボニルアミノ基であり、例えば、フェニルオキシカルボニルアミノ基などが挙げられる)、スルホニルアミノ基(好ましくは炭素数

 $1 \sim 20$ 、より好ましくは炭素数 $1 \sim 16$ 、特に好ましくは炭素数 $1 \sim 12$ のスルホニルアミノ基であり、例えば、メタンスルホニルアミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基などが挙げられる)、スルファモイル基(好ましくは炭素数 $0 \sim 20$ 、より好ましくは炭素数 $0 \sim 16$ 、特に好ましくは炭素数 $0 \sim 12$ のスルファモイル基であり、例えば、スルファモイル基、メチルスルファモイル基、ジメチルスルファモイル基、フェニルスルファモイル基などが挙げられる)、カルバモイル基(好ましくは炭素数 $1 \sim 20$ 、より好ましくは炭素数 $1 \sim 16$ 、特に好ましくは炭素数 $1 \sim 16$ 、特に好ましくは炭素数 $1 \sim 12$ のカルバモイル基であり、例えば、無置換のカルバモイル基、メチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、フェニルカルバモイル基などが挙げられる)、

[0079]

アルキルチオ基(好ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1~16、 特に好ましくは炭素数1~12のアルキルチオ基であり、例えば、メチルチオ基 、エチルチオ基などが挙げられる)、アリールチオ基(好ましくは炭素数6~2 0、より好ましくは炭素数6~16、特に好ましくは炭素数6~12のアリール チオ基であり、例えば、フェニルチオ基などが挙げられる)、スルホニル基(好 ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1~16、特に好ましくは炭素 数1~12のスルホニル基であり、例えば、メシル基、トシル基などが挙げられ る)、スルフィニル基(好ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1~ 16、特に好ましくは炭素数1~12のスルフィニル基であり、例えば、メタン スルフィニル基、ベンゼンスルフィニル基などが挙げられる)、ウレイド基(好 ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1~16、特に好ましくは炭素 数1~12のウレイド基であり、例えば、無置換のウレイド基、メチルウレイド 基、フェニルウレイド基などが挙げられる)、リン酸アミド基(好ましくは炭素 数1~20、より好ましくは炭素数1~16、特に好ましくは炭素数1~12の リン酸アミド基であり、例えば、ジエチルリン酸アミド基、フェニルリン酸アミ ド基などが挙げられる)、ヒドロキシ基、メルカプト基、ハロゲン原子(例えば フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子)、シアノ基、スルホ基、カルボ キシル基、ニトロ基、ヒドロキサム酸基、スルフィノ基、ヒドラジノ基、イミノ

基、ヘテロ環基(好ましくは炭素数1~30、より好ましくは1~12のヘテロ環基であり、例えば、窒素原子、酸素原子、硫黄原子等のヘテロ原子を有するヘテロ環基であり、例えば、イミダゾリル基、ピリジル基、キノリル基、フリル基、ピペリジル基、モルホリノ基、ベンゾオキサゾリル基、ベンズイミダゾリル基、ベンズチアゾリル基などが挙げられる)、シリル基(好ましくは、炭素数3~40、より好ましくは炭素数3~30、特に好ましくは、炭素数3~24のシリル基であり、例えば、トリメチルシリル基、トリフェニルシリル基などが挙げられる)などが挙げられる。これらの置換基は更に置換されていてもよい。また、置換基が二つ以上ある場合は、同じでも異なってもよい。また、可能な場合には互いに結合して環を形成していてもよい。

[0080]

 R^3 、 R^4 および R^5 としては、好ましくはアルキル基または水素原子であり、 更に好ましくは水素原子である。

[0081]

前記式中、 X^1 および X^2 はそれぞれ 2 価の連結基または単結合を表す。前記 2 価の連結基については特に制約はないが、好ましくはアリーレン基、-O-、-S-または $-NR^{31}-(R^{31}$ は水素原子または置換基を表し、置換基としては R^{31} R^{4} および R^{5} がそれぞれ表す置換基の例と同様であり、 $-R^{31}$ として好ましくは、アルキル基、前述の R f または水素原子であり、更に好ましくは水素原子である)を単独またはそれらを組合せて得られる基であり、より好ましくは-O-、-S-または $-NR^{31}$ である。 X^1 および X^2 としてより好ましくは、-O-または $-NR^{31}-$ であり、更に好ましくは-O-または $-NR^{31}-$ であり、更に好ましくは-O-または $-NR^{31}-$ であり、更に好ましくは-O-または $-NR^{31}-$ である。

[0082]

前記式中Zは2価の連結基または単結合を表す。前記2価の連結基については特に制約はないが、好ましくはアルキレン基、アリーレン基、-C(=O)-、-O-、-S-、-S(=O)-、-S(=O)2-または $-NR^{32}-$ (R^{32} は水素原子または置換基を表し、置換基としては R^3 、 R^4 および R^5 が表す置換基の例と同様であり、 R^{32} として好ましくはアルキル基または水素原子であり、更

に好ましくは水素原子である)を単独またはそれらを組合せて得られる基であり、より好ましくは炭素数 $1 \sim 12$ のアルキレン基、炭素数 $6 \sim 12$ のアリーレン基、一C(=O)-、-O-、-S(=O)-、-S(=O)-、-S(=O)2-または-NR 32 -を単独またはそれらを組合せて得られる基である。-Zとして更に好ましくは、炭素数-1 -8 のアルキレン基、-C(=0)-1 -1 -2 -2 -3 -3 -3 -4 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-1 -5 (=0)-2 -3 -5 -4 -5 -5 -5 (=0)-5 (=

【化3】

等が挙げられる。

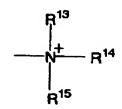
[0084]

前記式中、M+はカチオン性の置換基を表し、M+として好ましくは、有機のカチオン性置換基であり、より好ましくは窒素または燐原子を含む有機カチオン性基である。さらに好ましくはピリジニウムカチオンまたはアンモニウムカチオンであり、より好ましくは下記一般式(2)で表されるトリアルキルアンモニウムカチオンである。

[0085]

【化4】

一般式(2)



[0086]

前記式中、 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} はそれぞれ独立に置換または無置換のアルキル基を表す。該置換基としては前記 R^3 、 R^4 および R^5 の置換基として挙げたものが適用できる。また、 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} は可能な場合にはお互いが結合して環を形成してもよい。 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} として好ましくは、炭素数 $1\sim1$ 2のアルキル基であり、より好ましくは炭素数 $1\sim6$ のアルキル基であり、更に好ましくはメチル基、エチル基、メチルカルボキシル基であり、特に好ましくはメチル基である。

[0087]

前記式中、Y-は対アニオンを表し、無機アニオンでも有機アニオンでもよい。また、分子内で荷電が0になる場合にはY-はなくてもよい。無機アニオンとして好ましくは、ヨードイオン、臭素イオン、塩素イオン等が挙げられ、有機アニオンとして好ましくは、pートルエンスルホン酸イオン、ベンゼンスルホン酸イオン、メタンスルホン酸イオン、トリフルオロメタンスルホン酸イオン等が挙げられる。Y-としてより好ましくは、ヨードイオン、pートルエンスルホン酸イオン、ベンゼンスルホン酸イオンであり、更に好ましくはpートルエンスルホン酸である。

[0088]

前記式中、mは0または1を表し、好ましくは0である。

[0089]

上記一般式(1)で表される化合物の中でも、下記一般式(1-a)で表され

る化合物が好ましい。

[0090]

【化5】

[0091]

式中、 R^{11} および R^{21} はそれぞれ置換または無置換のアルキル基を表すが、 R^{11} および R^{20} の少なくとも1つは前述のR f を表し、 R^{11} と R^{21} の炭素数の総計は19以下である。 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} はそれぞれ独立に置換または無置換のアルキル基を表し、互いに結合して環を形成していてもよい。 X^{11} および X^{21} はそれぞれ独立に-O-、-S-または-N $R^{31}-$ を表し、 R^{31} は水素原子または置換基を表し、Zは2価の連結基または単結合を表す。Y-は対アニオンを表すが、分子内で荷電が0になる場合にはY-はなくてもよい。

mは0または1である。式中、ZおよびY-はそれぞれ上記一般式(1)におけるそれらと同義であり、好ましい範囲も同様である。 R^{13} 、 R^{14} 、 R^{15} および mについては、それぞれ上記一般式(1)におけるそれらと同義であり、好ましい範囲も同様である。

[0092]

式中、 X^{11} および X^{12} はそれぞれ-O-、-S-または $-NR^{31}-$ (R^{31} は水素原子または置換基を表し、該置換基としては前記 R^3 、 R^4 および R^5 の置換基として挙げたものが適用できる。 R^{31} として好ましくはアルキル基、前述のR f、または水素原子であり、更に好ましくは水素原子である)である。 X^{11} および X^{21} としてより好ましくは-O-、-NH-であり、更に好ましくは-O-である。

[0093]

前記式中、 R^{11} および R^{21} はそれぞれ一般式(1)における R^{1} および R^{2} と同義であり、好ましい範囲も同様である。ただし、 R^{11} および R^{21} の炭素数の総計は19以下である。mは0または1である。

[0094]

上記一般式(1)で表される化合物の具体例を挙げるが、本発明は、以下の具体例によってなんら制限されるものではない。なお、下記例示化合物の構造表記の中で特に断りのない限り、アルキル基、パーフルアロアルキル基は直鎖の構造を意味する。また、表記中の略号の内2EHは、2-ethylhexylを意味する。

[0095]

【化6】

[0096]

【化7】

[0097]

【化8】

F\$-11
$$H_{3}C \longrightarrow SO_{3}^{-} H_{3}C \longrightarrow N^{+}C_{2}H_{4} \longrightarrow O^{-}(CH_{2})_{2}^{-}(CF_{2})_{4}F$$

$$CH_{3} \longrightarrow O^{-}(CH_{2})_{2}^{-}(CF_{2})_{4}F$$

F\$-12

$$H_3G$$
 $-SO_3^-H_3G$
 $V^+C_2H_4$
 $O^-(CH_2)_3^-(CF_2)_4F$
 $O^-(CH_2)_3^-(CF_2)_4F$

FS-14

$$CH_3$$
 $H_3C-N^{+}C_2H_4$
 $O-(CH_2)_2-(CF_2)_4F$
 CH_3
 $O-(CH_2)_2-(CF_2)_4F$

FS-15
$$CH_3$$
 $H_3C-N^{+}C_2H_4$ $O-(CH_2)_2^{-}(CF_2)_6H$ CH_3 $O-(CH_2)_2^{-}(CF_2)_6H$

[0098]

【化9】

[0099]

【化10】

FS-23
$$I^{-} H_{3}C - N^{+} C_{2}H_{4} - S - O - CH_{2}^{-}(CF_{2})_{6}H$$

$$CH_{3} O - CH_{2}^{-}(CF_{2})_{6}H$$

F\$-24
$$I^ H_3C-N^+C_2H_4-N$$
 $O-CH_2^-(CF_2)_4H$ $O-CH_2^-(CF_2)_4H$

[0100]

【化11】

FS-27

$$H_3C$$
 SO_3H_3C
 $V^+C_2H_4$
 $O^-(CH_2)_2^-(CF_2)_4F$
 $O^+C_8H_{17}$

FS-28
$$H_3C$$
— $SO_3^-H_3C$ — $N^+-C_2H_4$ — S — $O-(CH_2)_2^-(CF_2)_4$ F $O-C_8H_{17}^{2EH}$

FS-29
$$H_{3}C \longrightarrow SO_{3}H_{3}C \longrightarrow V^{+}C_{2}H_{4}-S \longrightarrow O-(CH_{2})_{2}-(CF_{2})_{4}F$$

$$CH_{3} \longrightarrow O-(CH_{2})_{2}-(CF_{2})_{4}F$$

FS-30
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_4 -S CH_2 2- CF_2 4-F CH_3 CH

FS-31
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_4 -S CH_3 CH_3 CH_3 CH_4 -S CH_3 CH_5 CH_6 CH_6 CH_7 CH_8 CH_8

FS-32

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_4
 CH_3
 CH_3

[0101]

【化12】

FS-35
$$CH_3$$
 $H_3C-N^+C_2H_4-N$ $O-(CH_2)_2^-(CF_2)_4F$ CH_3 $O-C_8H_{17}^{2EH}$

FS-36
$$H_{3}C \longrightarrow SO_{3}^{-}H_{3}C \longrightarrow V^{+}(CH_{2})_{3}^{-}N \longrightarrow O^{-}(CH_{2})_{2}^{-}(CF_{2})_{4}F$$

$$CH_{3} \longrightarrow O^{-}(CH_{2})_{2}^{-}(CF_{2})_{4}F$$

$$CH_{3} \longrightarrow O^{-}(CH_{2})_{2}^{-}(CF_{2})_{4}F$$

FS-38

$$H_3C$$
 SO_3
 H_3C
 CH_3
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_3

[0102]

【化13】

F\$-40
$$CH_3$$
 $O-(CH_2)_2^-(CF_2)_4^ CH_3$ $O-(CH_2)_2^-(CF_2)_4^ O-(CH_2)_2^-(CF_2)_4^-$

$$H_3C$$
— $SO_3^-H_3C$ — $N^{+-}(CH_2)_3^-N$ — O — $(CH_2)_2^-(CF_2)_4F$
 O — $C_8H_{17}^{2EH}$

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_4 CH_4 CH_3 CH_3 CH_4 CH_3 CH_4 CH_5 CH_6 CH_6 CH_6 CH_6 CH_7 CH_8 CH_7 CH_8 CH_8

$$\begin{array}{c|c} \mathsf{CH_3} & \mathsf{H} & \mathsf{O} \\ \mathsf{OOG-CH_2-N^+-C_2H_4-N} & \mathsf{O-(CH_2)_2-(CF_2)_6F} \\ \mathsf{CH_3} & \mathsf{O-(CH_2)_2-(CF_2)_6F} \\ \end{array}$$

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_4 CH_4 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_4 CH_3 CH_4 CH_5 CH_6 CH_7 CH_8 CH_7 CH_8 CH_8

[0103]

【化14】

FS-46 O-(CH₂)₂-(CF₂)₄F O-(CH₂)₂-(CF₂)₄F
$$CH_3$$

F\$-47

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_3

FS-48
$$CH_3$$
 O CH_3 O O $CH_2)_2$ $CCF_2)_6$ CCF_2 CCF_3 O CCF_2 CCF_3 O CCF_2 CCF_3 O CCF_3 O CCF_4 O CCF_5 CCF_4 O CCF_5 CCF_5

FS-49
$$CH_3$$
 O CH_2 — $(CF_2)_4$ CH_3 CH_3 CH_2 O — CH_2 — $(CF_2)_4$ O

FS-51

$$H_3G$$
 $SO_3^-H_3G$
 $V_1^+CH_2$
 CH_2
 $O-(CH_2)_2-(CF_2)_4F$
 $O-(CH_2)_2-(CF_2)_4F$

[0104]

【化15】

F\$-52
$$H_{3}C \longrightarrow SO_{3}^{-}H_{3}C \longrightarrow N^{+} (CH_{2})_{3} NH \longrightarrow O - (CH_{2})_{2}^{-}(CF_{2})_{4}F$$

$$O \longrightarrow (CH_{2})_{2}^{-}(CF_{2})_{4}F$$

F\$-53
$$CH_{2}-COO-CH_{2}CH_{2}-C_{4}H_{9}$$

$$CH_{2}$$

$$CH-COO-CH_{2}CH_{2}-C_{4}H_{9}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}-CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

F\$-56
$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{H-}\left(\text{CF}_2\right)_{\overline{6}}\text{CH}_2\text{-O-}\text{CH}_2\text{CH}_2\text{--}\text{N}^{\frac{1}{2}}\text{CH}_3 & \text{O}_3\text{S--}\left(\text{CH}_3\right) \\ \text{CH}_3 \end{array}$$

[0105]

【化16】

FS-58
$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{H---}(\text{CF}_2 \xrightarrow{\hspace{1cm}} \text{CH}_2 \text{--SO}_2 \text{--NH---}\text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{---N} \xrightarrow{\hspace{1cm}} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \end{array} \quad \text{I}^{-}$$

FS-61
$$C_4F_9$$
— CH_2 — CH_3 — CH_3 CH_3

FS-62
$$C_4 F_9 - CH_2 - C - N - N + CH_3 - CH_3$$

$$CH_3 - CH_3 - CH_3$$

FS-63
$$C_{4}F_{9}-CH_{2}-C-NH-CH_{2}CH_{2}$$

$$O$$

$$C_{4}F_{9}-CH_{2}-C-NH-CH_{2}CH_{2}$$

$$O$$

$$O_{3}S-CH_{3}$$

$$C_{4}F_{9}-CH_{2}-C-NH-CH_{2}CH_{2}$$

[0106]

【化17】

FS-64

$$\begin{array}{c|c} & CH_3 \\ H(CF_2)_6 - CH_2 - C - NH - CH_2CH_2 \end{array} N^+ \\ O & - O_3S - CH_3 \\ O & - CH_3 \\$$

FS-65

FS-66

[0107]

次に、本発明の上記一般式(1)、(1-a)で表される化合物の一般的な合成法の一例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0108]

本発明の化合物は、フマル酸誘導体、マレイン酸誘導体、イタコン酸誘導体、 グルタミン酸誘導体、アスパラギン酸誘導体等を原料にして合成できる。例えば 、フマル酸誘導体、マレイン酸誘導体、イタコン酸誘導体を原料とした場合は、 それらの2重結合に、求核種によるマイケル付加反応を行った後、アルキル化剤 によるカチオン化を行うことにより合成できる。

[0109]

本発明のフッ素化合物はアニオン性の親水基を有することもできる。

アニオン性の親水基とは、pKaが7以下の酸性基およびそのアルカリ金属塩またはアンモニウム塩を言う。具体的には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホン酸基、カルバモイルスルファモイル基、ア

シルスルファモイル基およびこれらの塩類などが挙げられる。このうち、好ましくはスルホ基、カルボキシル基、ホスホン酸基およびその塩類で、より好ましくはスルホ基およびその塩類である。塩類を形成するカチオン種としては、リチウム、ナトリウム、カリウム、セシウム、アンモニウム、テトラメチルアンモニウム、テトラブチルアンモニウム、メチルピリジニウムなどが挙げられるが、好ましくはリチウム、ナトリウム、カリウム、アンモニウムである。

[0110]

本発明においてアニオン性の親水基を有するフッ素化合物で好ましいものは、 下記一般式(3)で表される。

一般式(3)

[0111]

【化18】

$$R_{3}$$
 CH — COO — R_{1}
 A — C — COO — R_{2}
 R_{4}

[0112]

式中、 R^1 および R^2 はそれぞれ独立にアルキル基を表すが、少なくとも一方は R f を表す。 R^1 および R^2 がフッ化アルキル基でないアルキル基を表すとき炭素 数は 2 ないし 1 8 のアルキル基が好ましく、より好ましくは炭素数 4 ないし 1 2 のアルキル基である。 R^3 および R^4 はそれぞれ独立に水素原子または置換または 無置換のアルキル基を表す。

 R^1 および R^2 で表されるフッ化アルキル基の具体例は前述の基があげられ、好ましい構造も同様に前述の一般式(A)で表される構造である。また、その中での好ましい構造も前述のフッ化アルキル基の記載と同様である。 R^1 および R^2 で表されるアルキル基はいずれも前述のフッ化アルキル基であることが好ましい。

 R^3 および R^4 で表される置換または無置換のアルキル基は、直鎖状であっても

、分岐鎖状であっても、また環状構造を有していてもよい。前記置換基としては 、どんな置換基でもよいが、アルケニル基、アリール基、アルコキシ基、ハロゲ ン原子(好ましくはC1)、カルボン酸エステル基、カルボンアミド基、カルバ モイル基、オキシカルボニル基、燐酸エステル基等が好ましい。

AはーLbーSO3Mを表し、Mはカチオンを表す。ここで、Mで表されるカチオンとしては、例えばアルカリ金属イオン(リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン等)、アルカリ土類金属イオン(バリウムイオン、カルシウムイオン等)、アンモニウムイオン等が好ましく例示される。これらのうち、より好ましくはリチウムイオン、ナトリウムイオンまたはアンモニウムイオンであり、さらに好ましくはリチウムイオン、ナトリウムイオンまたはカリウムイオンであり、一般式(3)の化合物の総炭素数や置換基、アルキル基の分岐の程度等により適切に選択することができる。R¹、R²、R³およびR⁴の炭素数の合計が16以上の場合に、Mをリチウムイオンとすると溶解性(特に水に対して)と帯電防止能または塗布均一性の両立の観点で優れている。

 L_b は、単結合または置換もしくは無置換のアルキレン基を表す。置換基は R^3 で挙げたものが好ましい。 L_b がアルキレン基である場合、炭素数は 2 以下であるのが好ましい。 L_b は、単結合または $-CH_2$ -基であることが好ましく、 $-CH_2$ -基であることが最も好ましい。

上記一般式(3)は、上記のそれぞれの好ましい態様を組み合わせることが、 より好ましい。

[0113]

本発明で用いるフッ素化合物の具体例を以下に例示するが、本発明は以下の具体例によってなんら制限されるものではない。

下記例示化合物の構造表記の中で特に断りのない限りアルキル基、パーフルオロアルキル基は直鎖の構造を意味する。

[0114]

【化19】

$$(F-1) \qquad (F-2) \\ CH_2-COO-C_0H_{17} \qquad CH_2-COO-C_1H_{5} \\ NaO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \qquad NaO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \\ (F-3) \qquad (F-4) \\ CH_2-COO-CH_2CH_2C_4H_{5} \qquad CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \\ NaO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \qquad (F-6) \\ CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \qquad (F-6) \\ (F-5) \qquad (F-6) \qquad (F-6) \\ CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \qquad CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \\ NaO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \qquad NaO_3S-CH-COO-CH_2CF_2CF_2)_3H \\ (F-7) \qquad (F-8) \qquad CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \\ NaO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \qquad NaO_3S-CH-COO-CH_2CH_2CH_2H_{5} \\ C_2H_5 \qquad (F-10) \qquad (F-10) \\ CH_2-COO-C_8H_{17} \qquad NaO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \\ NaO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \qquad NaO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \\ NaO_3S-CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \qquad NaO_3S-CH_2-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \\ NaO_3S-CH_2-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \qquad NaO_3S-CH_2-CH-COO-CH_2CH_2C_4H_{5} \\ NaO_3S-CH_2-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5} \qquad NaO_3S-CH_2-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_{5}$$

[0115]

【化20】

[0116]

(F-18) (F-17) $\mathsf{CH_2}\text{-}\mathsf{COO}\text{-}\mathsf{CH_2}\mathsf{CH_2}\mathsf{C}_{4}\mathsf{F}_{9}$ CH2-COO-CH2CH2C3F7 NaO₃S-CH-COO-CH₂CH₂C₃F₇ NaO3S-CH-COO-CH2CH2C4F9 (F-20)(F-19) $\mathsf{CH_2-COO\cdot CH_2CH_2C_5F_{11}}$ CH2-COO-CH2C4F9 NaO₃S-CH-COO-CH₂CH₂C₅F₁₁ NaO3S-CH-COO-CH2C4F9 (F-21)(F-22)ÇH₂·COO·C₄F₉ CH2-COO-C4F9 NaO3S-CH-COO-C4F9 NaO3S-CH-COO-CH2CH2C4F9 (F-23)(F-24) $\mathsf{CH_2-COO\text{-}CH_2CH_2C_2F_5}$ $\mathsf{CH_2-COO\text{-}CH_2CH_2CF(CF_3)_2}$ NaO₃S-CH-COO-CH₂CH₂CF(CF₃)₂ NaO₃S-CH-COO-CH₂CH₂C₄F₉ (F-25)(F-26) $CH_2-COO\cdot CH_2(CF_2CF_2)_2H$ CH2-COO CH2(CF2CF2)3H NaO₃S-CH-COO-CH₂(CF₂CF₂)₂H NaO₃S-CH-COO-CH₂(CF₂CF₂)₃H (F-28)(F-27)CH2-COO-CH2CF2CF2H $CH_2-COO-(CH_2CH_2O)nC_4F_9$ NaO₃S-CH-COO-(CH₂CH₂O)nC₄F₉ NaO₃S-CH-COO-CH₂(CF₂CF₂)₃H $n = 5 \sim 15$ (F-29)(F-30) $CH_2-COO\cdot CH_2CH_2C_4F_9$ CH2-COO-CH2CH2C3F7 NaO3SCH2-CH-COO-CH2CH2C4F9 NaO3SCH2-CH-COO-CH2CH2C3F7 (F-31)(F-32) $\mathsf{CH_2\text{-}COO\text{-}CH_2CH_2C_5F_{11}}$ $\mathsf{CH_2}\text{-}\mathsf{COO}\text{-}\mathsf{CH_2}\mathsf{CH_2}\mathsf{C}_6\mathsf{F}_{12}\mathsf{H}$ NaO3SCH2-CH-COO-CH2CH2C5F11 NaO3SCH2-CH-COO-CH2CH2C6F12H

【化21】

$$(F-3\ 3) \qquad (F-3\ 4)$$

$$CH_2-COO-CH_2(CF_2CF_2)_2H \\ NaO_3SCH_2-CH-COO-CH_2(CF_2CF_2)_2H \\ (F-3\ 5) \qquad (F-3\ 6)$$

$$CH_2-COO-CH_2(CF_2CF_2)_2H \\ NaO_3SCH_2-CH-COO-CH_2(CF_2CF_2)_3H \\ NaO_3SCH_2-CH-COO-CH_2(CF_2CF_2)_3H \\ NaO_3SCH_2-CH-COO-CH_2(CF_2CF_2)_3H \\ (F-3\ 7) \qquad (F-3\ 8)$$

$$CH_2-COO-CH_2(CF_2CF_2)_3H \\ NaO_3SCH_2-CH-COO-CH_2(CF_2CF_2)_3H \\ (F-3\ 7) \qquad (F-3\ 8)$$

$$CH_2-COO-CH_2(CH_2CF_2)_2H \\ CH_2-COO-CH_2CH_2(CF_2)_2H \\ CH_2-COO-CH_2CH_2(CF_2)_2H \\ CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ NaO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ NaO_3S-CH-COO-CH_2(CF_2CF_2)_2H \\ (F-4\ 1) \qquad (F-4\ 2)$$

$$CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ NaO_3SCH_2-CH-COO-CH_2(CF_2CF_2)_2H \\ (F-4\ 4) \qquad (F-4\ 2)$$

$$CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ NaO_3SCH_2-CH-COO-CH_2(CF_2CF_2)_2H \\ (F-4\ 4) \qquad (CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_9) \\ (F-4\ 5) \qquad (CH_2-COO-CH_2(CF_2CF_2)_2H \\ (CH_2-COO-CH_2(CF_2CF_2$$

[0117]

【化22】

$$(F-48) \\ CH_2-COO-C_8H_{17} \\ KO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ (F-50) \\ CH_2-COO-CH_2(CF_2CF_2)_3H \\ (F-49) \\ (F-50) \\ CH_2-COO-C_8H_{17} \\ LiO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ LiO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ (F-51) \\ (F-52) \\ CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ KO_3S-CH-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ LiO_3S-CH-COO-CH_2(CF_2CF_2)_3H \\ (F-53) \\ (F-54) \\ (F-55) \\ (F-56) \\ CH_2-COO-CH_2CH_2C_4F_9 \\ CH_2-COO-CH_2(CF_2CF_2)_2H \\ (F-55) \\ (F-56) \\$$

[0118]

本発明のフッ素化合物は、ノニオン性の親水基を有することもできる。 ノニオン性の親水性基とは、イオンに解離することなく水に溶解する基をいう。 具体的には、ポリ(オキシエチレン)アルキルエーテルや多価アルコールなどが 挙げられるが、これらに限定されない。

[0119]

本発明において、ノニオン性を有するフッ素化合物で好ましいものは、下記一般式(4)で表される。

一般式(4)

【化23】

$$Rf - X - (CH_2)_{\overline{n}} - O)_{\overline{m}} - R$$

[0120]

一般式(4)で、Rfは前述のフッ化アルキル基であり、Rfの具体例は前述の基があげられ、好ましい構造も同様に前述の一般式(A)で表される構造である。また、その中での好ましい構造も前述のRfの記載と同様である。

[0121]

一般式(4)中のXは2価の連結基を表し、特に制約はないが例えば、

【化24】

等があげられる。

[0122]

一般式 (4) において、n は 2 または 3 の整数を表し、m は $1 \sim 3$ 0 の整数を表す。R は、水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、R f または R f を 1 つ以上置換基として有する基である。

[0123]

本発明で用いるノニオン性フッ素化合物具体例を以下に例示するが、本発明は以下の具体例によって何ら制限されるものではない。

[0124]

【化25】

FN-1
$$C_4F_9CH_2CH_2O-(CH_2CH_2O)_n$$
-H $n=5\sim15$
FN-2 $H(CF_2)_8CH_2O-(CH_2CH_2O)_n$ -H $n=5\sim15$
FN-3 $C_4F_9CH_2COO-(CH_2CH_2O)_n$ -H $n=5\sim15$
FN-4 $C_4F_9CH_2CONH-(CH_2CH_2O)_n$ -H $n=5\sim15$
FN-5 $C_4F_9CH_2SO_2NH-(CH_2CH_2O)_n$ -H $n=5\sim15$
FN-6 $C_4F_9CH_2CH_2NHCOO-(CH_2CH_2O)_n$ -H $n=5\sim15$
FN-7 $C_4F_9CH_2CH_2O-(CH_2CH_2O)_n$ -H $n=5\sim15$
FN-8 $H(CF_2)_4CH_2O-(CH_2CH_2O)_n$ -H $n=5\sim15$
FN-9 $C_4F_9-(CH_2O)_n$ -COO-(CH_2CH_2O)_n-H $n=5\sim15$
FN-10 $C_4F_9-(CH_2O)_n$ -H $n=5\sim15$
FN-10 $C_4F_9-(CH_2O)_n$ -COO-(CH_2CH_2O)_n-H $n=5\sim15$
FN-10 $C_4F_9-(CH_2O)_n$ -COO-(CH_2CH_2O)_n-COO-(CH_2CH_2O)_n $n=10\sim20$

[0125]

FN-12

【化26】

[0126]

上記本発明で用いるフッ素化合物は、界面活性剤として、画像形成層が設けられた面側のいずれかの層を形成するための塗布組成物に好ましく用いられている。なかでも、写真感光材料の最外層の形成に用いると、効果的な帯電防止能と塗布の均一性を得ることができるので特に好ましい。本発明のフッ素化合物は帯電防止能と塗布の均一性を示す点でも有用であるが、保存安定性、使用環境依存性を改良するためにも有効である。

[0127]

本発明におけるフッ素化合物の使用量については特に制約はなく、用いるフッ 素化合物の構造や用いる場所、組成物中に含まれる他の素材の種類や量等に応じ て、その使用量を任意に決定することができる。例えば、熱現像感光材料の最外層用塗布液として用いる場合、フッ素化合物の塗布組成物中の塗布量としては、 $0.1\sim100\,\mathrm{m\,g/m^2}$ であることが好ましく、 $0.5\sim20\,\mathrm{m\,g/m^2}$ であることがより好ましい。

[0128]

本発明においては、フッ素化合物は1種類を単独で用いてもよいし、また2種類以上を混合して用いてもよい。さらに、本発明におけるフッ素化合物以外のフッ素化合物を混合して使用しても良い。加えて、フッ素化合物以外の界面活性剤を本発明におけるフッ素化合物と併用しても良い。

[0129]

(最外層に隣接する層に用いることができるバインダーの説明)

本発明においては、最外層に隣接する層に、温度が低下することでゲル化する バインダーを用いることが好ましい。ゲル化するバインダーとは、上記に示した 動物蛋白質由来の水溶性ポリマー、またはゲル化剤を添加した動物蛋白質由来で ない水溶性ポリマーもしくは疎水性ポリマーをいう。

ゲル化することで、塗布により形成された層の流動性が失われることから、画像形成層の表面は、塗布工程後の乾燥工程で、乾燥のための風に対して影響を受け難くなり、塗布面状が均一な熱現像感光材料を得ることができる。

ここで、塗布時には、塗布液はゲル化していないことが重要である。作業のし 易さを考慮し、塗布時には塗布液は流動性を有し、塗布後乾燥工程に入る前の時 点でゲル化し流動性を失う。

塗布時の該塗布液の粘度は、好ましくは $5\,\mathrm{mPa}\cdot\mathrm{s}\sim2\,0\,0\,\mathrm{mPa}\cdot\mathrm{s}$ であり、より好ましくは、 $1\,0\,\mathrm{mPa}\cdot\mathrm{s}\sim1\,0\,0\,\mathrm{mPa}\cdot\mathrm{s}$ である。

[0130]

本発明において、塗布液の溶媒は、水系溶媒を用いる。水系溶媒とは、水または水に70質量%以下の水混和性の有機溶媒を混合したものである。水混和性の有機溶媒としては、例えば、メチルアルコール、エチルアルコール、プロピルアルコール等のアルコール系、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ等のセロソルブ系、酢酸エチル、ジメチルホルミアミドなどを挙げることが

できる。

[0131]

塗布後乾燥工程に入る前の時点(この時点でゲル化している)での形成層の粘度を測定することは困難であるが、概ね200mPa·s~5000mPa·s であり、好ましくは、500mPa·s~5000mPa·s程度であると推測される。

[0132]

ゲル化する温度については特に制限されることはないが、塗布の作業効率を配慮して、ゲル化する温度は室温近辺であることが好ましい。なぜなら、塗布し易いように塗布液の流動性を上げることが簡易にできる温度であり、かつその流動性を保つことができる温度であり(すなわち、昇温した温度を容易に保っていることができる程度の温度である)、塗布後、形成層の流動性を失わせるための冷却が容易な温度であるからである。具体的に、好ましいゲル化の温度は、 $0 \, \mathbb{C}$ 以上 $4 \, 0 \, \mathbb{C}$ 以下であり、より好ましくは、 $0 \, \mathbb{C}$ 以上 $3 \, 5 \, \mathbb{C}$ 以下である。

[0133]

塗布時の塗布液の温度は、ゲル化温度より高く設定しておけば、特に制限は無く、また、塗布後乾燥工程前の冷却温度は、ゲル化温度より低く設定しておけば特に制限は無い。しかしながら、塗布液の温度と冷却温度との差を小さく設定しておくと、塗布途中でゲル化が始まってしまい、均一に塗れないなどの問題が生じる。また、これらの温度差を大きくするために、塗布液の温度を高く設定し過ぎると、塗布液の溶媒が蒸発し、粘度が変化するなどの問題が発生する。したがって、該温度差は、好ましくは5℃以上50℃以下、より好ましくは、10℃以上40℃以下に設定しておくと良い。

[0134]

(ゲル化剤の説明)

本発明におけるゲル化剤は、本発明における動物性蛋白質由来でない水溶性ポリマー水溶液または疎水性ポリマーのラテックス水溶液に添加して、冷却すると溶液がゲル化を起こす物質、もしくは、さらにゲル化促進物質と併用することによってゲル化を起こす物質である。ゲル化を起こすことにより、流動性が著しく

低下する。

[0135]

ゲル化剤としては具体的には以下の水溶性多糖類を上げることができる。すなわち、寒天、 κ ーカラギナン、 ι ーカラギナン、アルギン酸,アルギン酸塩,アガロース、ファーセレラン、ジェランガム,グルコノデルタラクトン,アゾトバクタービネランジガム,キサンタンガム,ペクチン,グアーガム,ローカストビーンガム,タラガム,カシアガム,グルコマンナン,トラガントガム,カラヤガム,プルラン,アラビアガム,アラビノガラクタン,デキストラン,カルボキシメチルセルロースナトリウム塩,メチルセルロース,サイリュームシートガム,デンプン,キチン,キトサン及びカードランから選ばれる少なくとも一種である

[0136]

加熱して溶解後、冷却によりゲル化する物質としては、寒天、カラギナン、ジュランガム等の物質が上げられる。

[0137]

これらのゲル化剤の中で、より好ましい化合物としては κ - カラギナン(例:台糖(株)製:K-9 F、新田ゼラチン(株)製:K-15: $K-21\sim24$ 、I-3)、 ι - カラギナン、寒天が挙げられ、特に好ましいのは κ - カラギナンである。

[0138]

ゲル化剤は、バインダーポリマーに対して、0.01質量%~10.0質量%、好ましくは0.02質量%~5.0質量%、より好ましくは0.05質量%~2.0質量%用いるのが好ましい。

[0139]

ゲル化剤は、ゲル化促進剤とともに用いることが好ましい。本発明におけるゲル化促進剤は、ゲル化剤との接触によりゲル化が促進する化合物であり、ゲル化剤との特異的な組合せによってその機能が発揮される。本発明においては、ゲル化剤とゲル化促進剤の組み合わせとしては、以下のような組み合わせを利用することができる。

[0140]

1) ゲル化促進剤としてカリウム等のアルカリ金属イオン、又はカルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属イオンと、ゲル化剤としてカラギナン、アルギン酸塩、ジェランガム、アゾトバクタービネランジガム、ペクチン、カルボキシメチルセルロースナトリウム塩等の組み合わせ。

[0141]

2) ゲル化促進剤として硼酸その他の硼素化合物と、ゲル化剤としてグアーガム, ローカストビーンガム, タラガム, カシアガム等の組み合わせ。

[0142]

3) ゲル化促進剤として酸又はアルカリと、ゲル化剤としてアルギン酸塩, グルコマンナン, ペクチン, キチン, キトサン, カードラン等の組み合わせ。

[0143]

4) ゲル化剤と反応してゲルを形成する水溶性多糖類をゲル化促進剤として用いる。具体的には、ゲル化剤にキサンタンガムを用い、ゲル化促進剤にカシアガムを用いる組合せ、ゲル化剤にカラギナンを用い、ゲル化促進剤にローカストビーンガムを用いる組合せ等を例示することができる。

[0144]

これらのゲル化剤とゲル化促進剤との組み合わせの具体例として以下の a) ~ g) を例示することができる。

- a) κ カラギナンとカリウムの組み合わせ
- b) ι カラギナンとカルシウムの組み合わせ
- c) ローメトキシルペクチンとカルシウムの組み合わせ
- d) アルギン酸ナトリウムとカルシウムの組み合わせ
- e) ジェランガムとカルシウムの組み合わせ
- f)ジェランガムと酸の組み合わせ
- g) ローカストビンガムとキサンタンガムの組み合せ
- このような組み合わせは、複数の組み合わせを同時に使用しても良い。

[0145]

これらのゲル化促進剤は、ゲル化剤を添加する同一層に添加してもかまわない

が、異なる層に添加して作用させることが好ましい。より好ましくは、ゲル化剤 を添加する層と直接隣接層しない層に添加することが好ましい。即ち、ゲル化剤 を含有する層とゲル化促進剤を含有する層との間にゲル化剤もゲル化促進剤のい ずれも含有しない層を有することがより好ましい。

[0146]

ゲル化促進剤は、ゲル化剤に対して 0. 1 質量%~2 0 0 質量%、好ましくは 1. 0 質量%~1 0 0 質量%用いるのが好ましい。

[0147]

以下、本発明の熱現像感光材料について、さらに説明する。熱現像感光材料は、モノシート型(受像材料のような他のシートを使用せずに、熱現像感光材料上に画像を形成できる型)であることが好ましい。本発明は、赤~赤外露光用熱現像感光材料において特に有効である。

[0148]

(有機銀塩の説明)

1)組成

本発明に用いることのできる有機銀塩は、光に対して比較的安定であるが、露光された感光性ハロゲン化銀及び還元剤の存在下で、80℃或いはそれ以上に加熱された場合に銀イオン供給体として機能し、銀画像を形成せしめる銀塩である。有機銀塩は還元剤により還元されうる銀イオンを供給できる任意の有機物質であってよい。このような非感光性の有機銀塩については、特開平10-62899号の段落番号0048~0049、欧州特許公開第0803764A1号の第18ページ第24行~第19ページ第37行、欧州特許公開第0962812A1号、特開平11-349591号、特開2000-7683号、同2000-72711号等に記載されている。有機酸の銀塩、特に(炭素数が10~30、好ましくは15~28の)長鎖脂肪族カルボン酸の銀塩が好ましい。脂肪酸銀塩の好ましい例としては、リグノセリン酸銀、ベヘン酸銀、アラキジン酸銀、ステアリン酸銀、オレイン酸銀、ラウリン酸銀、カプロン酸銀、ミリスチン酸銀、パルミチン酸銀、オレイン酸銀、ラウリン酸銀、カプロン酸銀、ミリスチン酸銀、パルミチン酸銀、エルカ酸銀およびこれらの混合物などを含む。本発明においては、これら脂肪酸銀の中でも、本発明では、ベヘン酸銀含有率が90モル%以上100モル%以下であり、好ましくは95モル%以上100モル%以下の

脂肪酸銀を用いる。更に、エルカ酸含有率が2モル%以下、より好ましくは1モル%以下、更に好ましくは0.1モル%以下の脂肪酸銀を用いることが好ましい

[0149]

2) 形状

本発明に用いることができる有機銀塩の形状としては特に制限はなく、針状、 棒状、平板状、りん片状いずれでもよい。

有機銀塩の粒子サイズ分布は単分散であることが好ましい。単分散とは短軸、長軸それぞれの長さの標準偏差を短軸、長軸それぞれで割った値の100分率が好ましくは100%以下、より好ましくは80%以下、更に好ましくは50%以下である。有機銀塩の形状の測定方法としては有機銀塩分散物の透過型電子顕微鏡像より求めることができる。単分散性を測定する別の方法として、有機銀塩の体積加重平均直径の標準偏差を求める方法があり、体積加重平均直径で割った値の百分率(変動係数)が好ましくは100%以下、より好ましくは80%以下、更に好ましくは50%以下である。測定方法としては例えば液中に分散した有機銀塩にレーザー光を照射し、その散乱光のゆらぎの時間変化に対する自己相関関数を求めることにより得られた粒子サイズ(体積加重平均直径)から求めることができる。

[0150]

3)調製

本発明に用いられる有機酸銀の製造及びその分散法は、公知の方法等を適用することができる。例えば上記の特開平10-62899号、欧州特許公開第0803763A1、欧州特許公開第0962812A1号、特開平11-349591号、特開2000-7683号、同2000-72711号、同2001-163889号、同2001-163890号、同2001-163827号、同2001-33907号、同2001-188313号、同2001-83652号、同2002-6442、同2002-49117号、同2002-31870号、同2002-107868号等を参考にすることができる。

[0151]

なお、有機銀塩の分散時に、感光性銀塩を共存させると、カブリが上昇し、感 度が著しく低下するため、分散時には感光性銀塩を実質的に含まないことがより 好ましい。本発明では、分散される水分散液中での感光性銀塩量は、その液中の 有機酸銀塩1molに対し1mol%以下であることが好ましく、より好ましくは0.1mol%以下であり、さらに好ましいのは積極的な感光性銀塩の添加を行わないものである。

[0152]

本発明において有機銀塩水分散液と感光性銀塩水分散液を混合して感光材料を製造することが可能であるが、有機銀塩と感光性銀塩の混合比率は目的に応じて選べるが、有機銀塩に対する感光性銀塩の割合は1~30モル%の範囲が好ましく、更に2~20モル%、特に3~15モル%の範囲が好ましい。混合する際に2種以上の有機銀塩水分散液と2種以上の感光性銀塩水分散液を混合することは、写真特性の調節のために好ましく用いられる方法である。

[0153]

4)添加量

本発明における有機銀塩は、所望の量で使用できるが、ハロゲン化銀も含めた全塗布銀量として $0.1\sim5.0$ g/m 2 が好ましく、より好ましくは $0.3\sim3.0$ g/m 2 、さらに好ましくは $0.5\sim2.0$ g/m 2 である。特に、画像保存性を向上させるためには、全塗布銀量が1.8g/m 2 以下、より好ましくは1.6g/m 2 であることが好ましい。本発明における好ましい還元剤を使用すれば、このような低銀量においても十分な画像濃度を得ることが可能である。

[0154]

(還元剤の説明)

本発明の熱現像感光材料には有機銀塩のための還元剤である熱現像剤を含むことが好ましい。有機銀塩のための還元剤は、銀イオンを金属銀に還元する任意の物質(好ましくは有機物質)であってよい。このような還元剤の例は、特開平11-65021号の段落番号0043~0045や、欧州特許公開第0803764A1号の第7ページ第34行~第18ページ第12行に記載されている。

本発明において、還元剤としてはフェノール性水酸基のオルト位に置換基を有するいわゆるヒンダードフェノール系還元剤あるいはビスフェノール系還元剤が好ましく、下記一般式(R)で表される化合物がより好ましい。

一般式(R)

[0155]

【化27】

[0156]

(一般式(R)において、 R^{11} および R^{11} , は各々独立に炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基を表す。 R^{12} および R^{12} , は各々独立に水素原子またはベンゼン環に置換可能な置換基を表す。Lは-S-基または-C H R^{13} -基を表す。 R^{13} は水素原子または炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基を表す。 X^1 および X^1 , は各々独立に水素原子またはベンゼン環に置換可能な基を表す。)

[0157]

一般式(R)について詳細に説明する。

1) R¹¹およびR¹¹'

R¹¹およびR¹¹、は各々独立に置換または無置換の炭素数 1~20のアルキル基であり、アルキル基の置換基は特に限定されることはないが、好ましくは、アリール基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、スルホニル基、ホスホリル基、アシル基、カルバモイル基、エステル基、ウレイド基、ウレタン基、ハロゲン原子等があげられる。

[0158]

2) R12およびR12'、X1およびX1'

 R^{12} および R^{12} 、は各々独立に水素原子またはベンゼン環に置換可能な置換基であり、 X^1 および X^1 、も各々独立に水素原子またはベンゼン環に置換可能な基を表す。それぞれベンゼン環に置換可能な基としては、好ましくはアルキル基、アリール基、ハロゲン原子、アルコキシ基、アシルアミノ基があげられる。

[0159]

3) L

Lは-S-基または $-CHR^{13}-$ 基を表す。 R^{13} は水素原子または炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基を表し、アルキル基は置換基を有していてもよい。 R^{13} の無置換のアルキル基の具体例はメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ヘプチル基、ウンデシル基、イソプロピル基、1-エチルペンチル基、2, 4, 4-トリメチルペンチル基などがあげられる。 アルキル基の置換基の例は R^{11} の置換基と同様で、ハロゲン原子、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、スルホニル基、ホスホリル基、オキシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基などがあげられる。

[0160]

4) 好ましい置換基

 R^{11} および R^{11} 'として好ましくは炭素数 $3\sim15$ の2級または3級のアルキル基であり、具体的にはイソプロピル基、イソブチル基、tーブチル基、tーアミル基、tーオクチル基、シクロペキシル基、シクロペンチル基、1ーメチルシクロペキシル基、1ーメチルシクロプロピル基などがあげられる。 R^{11} および R^{11} 'としてより好ましくは炭素数 $4\sim12$ の3級アルキル基で、その中でもtーブチル基、t-アミル基、1-メチルシクロペキシル基が更に好ましく、t-ブチル基が最も好ましい。

[0161]

 R^{12} および R^{12} 、として好ましくは炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基であり、具体的にはメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、イソプロピル基、t-ブチル基、t-アミル基、シクロヘキシル基、1-メチルシクロヘキシル基、ベンジル基、メトキシメチル基、メトキシエチル基などがあげられる。より好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、t-ブチル基である。 X^{1} および X^{1} 、は、好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基で、より好ましくは水素原子である。

[0162]

Lは好ましくは-CHR¹³-基である。

 R^{13} として好ましくは水素原子または炭素数 $1 \sim 15$ のアルキル基であり、アルキル基としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、2,4,4ートリメチルペンチル基が好ましい。 R^{13} として特に好ましいのは水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基またはイソプロピル基である。

[0163]

 R^{13} が水素原子である場合、 R^{12} および R^{12} ・は好ましくは炭素数 $2\sim 5$ のアルキル基であり、エチル基、プロピル基がより好ましく、エチル基が最も好ましい。

 R^{13} が炭素数 $1\sim 8$ の1級または2級のアルキル基である場合、 R^{12} および R^{12} はメチル基が好ましい。 R^{13} の炭素数 $1\sim 8$ の1級または2級のアルキル基としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基がより好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基が更に好ましい。

 R^{11} 、 R^{12} および R^{12} 、がいずれもメチル基である場合には、 R^{13} は2級のアルキル基であることが好ましい。この場合 R^{13} の2級アルキル基としてはイソプロピル基、イソブチル基、1-エチルペンチル基が好ましく、イソプロピル基がより好ましい。

上記還元剤はR¹¹、R¹¹、R¹²、R¹²、R¹²,およびR¹³の組み合わせにより、熱現像性、現像銀色調などが異なる。2種以上の還元剤を組み合わせることでこれらを調整することができるため、目的によっては2種以上を組み合わせて使用することが好ましい。

[0164]

以下に本発明における一般式(R)で表される化合物をはじめとする本発明における還元剤の具体例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0165]

【化28】

$$(R-1) \qquad (R-2) \qquad (R-3) \qquad (R-3) \qquad (R-3) \qquad (R-4) \qquad (R-4) \qquad (R-5) \qquad (R-6) \qquad (R-6) \qquad (R-7) \qquad (R-8) \qquad (R-9) \qquad (R-9) \qquad (R-11) \qquad (R-12) \qquad (R-13) \qquad (R-14) \qquad (R-15) \qquad (R-15) \qquad (R-15) \qquad (R-15) \qquad (R-15) \qquad (R-16) \qquad (R-16)$$

[0166]

【化29】

[0167]

【化30】

[0168]

上記以外の本発明における好ましい還元剤の例は、特開2001-188314号、同200 1-209145号、同2001-350235号、同2002-156727号に記載された化合物である。

本発明において還元剤の添加量は $0.1\sim3.0$ g / m 2 であることが好ましく、より好ましくは $0.2\sim1.5$ g / m 2 で、さらに好ましくは $0.3\sim1.0$ g / m 2 である。画像形

成層を有する面の銀1モルに対しては5~50%モル含まれることが好ましく、より好ましくは8~30モル%であり、10~20モル%で含まれることがさらに好ましい。 還元剤は画像形成層に含有させることが好ましい。

[0169]

還元剤は溶液形態、乳化分散形態、固体微粒子分散物形態など、いかなる方法 で塗布液に含有せしめ、感光材料に含有させてもよい。

よく知られている乳化分散法としては、ジブチルフタレート、トリクレジルフォスフェート、グリセリルトリアセテートあるいはジエチルフタレートなどのオイル、酢酸エチルやシクロヘキサノンなどの補助溶媒を用いて溶解し、機械的に乳化分散物を作製する方法が挙げられる。

[0170]

また、固体微粒子分散法としては、還元剤の粉末を水等の適当な溶媒中にボールミル、コロイドミル、振動ボールミル、サンドミル、ジェットミル、ローラーミルあるいは超音波によって分散し、固体分散物を作製する方法が挙げられる。尚、その際に保護コロイド(例えば、ポリビニルアルコール)、界面活性剤(例えばトリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウム(3つのイソプロピル基の置換位置が異なるものの混合物)などのアニオン性界面活性剤)を用いてもよい。上記ミル類では分散媒体としてジルコニア等のビーズが使われるのが普通であり、これらのビーズから溶出する Z r 等が分散物中に混入することがある。分散条件にもよるが通常は 1 ppm~1000ppmの範囲である。感材中の Z r の含有量が銀 1 g 当たり 0.5mg以下であれば実用上差し支えない。

水分散物には防腐剤(例えばベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩)を含有させることが好ましい。

特に好ましいのは、還元剤の固体粒子分散法であり、平均粒子サイズ 0.01 μ m ~ 10 μ m、好ましくは 0.05 μ m ~ 5 μ m、より好ましくは 0.1 μ m ~ 2 μ mの微粒子して添加するのが好ましい。本願においては他の固体分散物もこの範囲の粒子サイズに分散して用いるのが好ましい。

[0171]

(現像促進剤の説明)

本発明の熱現像感光材料では、現像促進剤として特開2000-267222号明細書や特開2000-330234号明細書等に記載の一般式(A)で表されるスルホンアミドフェノール系の化合物、特開平2001-92075記載の一般式(II)で表されるヒンダードフェノール系の化合物、特開平10-62895号明細書や特開平11-15116号明細書等に記載の一般式(I)、特開2002-156727号の一般式(D)や特願2001-074278号明細書に記載の一般式(1)で表されるヒドラジン系の化合物、特開2001-264929号明細書に記載されている一般式(2)で表されるフェノール系またはナフトール系の化合物が好ましく用いられる。これらの現像促進剤は還元剤に対して 0.1~20モル%の範囲で使用され、好ましくは 0.5~10モル%の範囲で、より好ましくは 1~5モル%の範囲である。感材への導入方法は還元剤同様の方法があげられるが、特に固体分散物または乳化分散物として添加することが好ましい。乳化分散物として添加する場合、常温で固体である高沸点溶剤と低沸点の補助溶剤を使用して分散した乳化分散物として添加するか、もしくは高沸点溶剤を使用しない所謂オイルレス乳化分散物として添加することが好ましい。

本発明においては上記現像促進剤の中でも、特開2002-156727号明細書に記載の一般式(D)で表されるヒドラジン系の化合物および特開2001-264929号明細書に記載されている一般式(2)で表されるフェノール系またはナフトール系の化合物がより好ましい。

[0172]

本発明における特に好ましい現像促進剤は、下記一般式 (A-1) および (A-2) で表される化合物である。

一般式 (A-1) Q1-NHNH-Q2

(式中、Q1は炭素原子で-NHNH-Q2と結合する芳香族基、またはヘテロ環基を表し、Q2はカルバモイル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、スルホニル基、またはスルファモイル基を表す。)

[0 1 7 3]

一般式(A-1)において、Q1で表される芳香族基またはヘテロ環基としては5~7員の不飽和環が好ましい。好ましい例としては、ベンゼン環、ピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環、ピリダジン環、1,2,4-トリアジン環、1

, 3, 5ートリアジン環、ピロール環、イミダゾール環、ピラゾール環、1, 2, 3ートリアゾール環、1, 2, 4ートリアゾール環、テトラゾール環、1, 3, 4ーチアジアゾール環、1, 2, 5ーチアジアゾール環、1, 3, 4ーオキサジアゾール環、1, 2, 4ーオキサジアゾール環、1, 2, 4ーオキサジアゾール環、1, 2, 5ーオキサジアゾール環、チアゾール環、オキサゾール環、イソチアゾール環、イソオキサゾール環、チオフェン環などが好ましく、さらにこれらの環が互いに縮合した縮合環も好ましい。

[0174]

これらの環は置換基を有していてもよく、2個以上の置換基を有する場合には、それらの置換基は同一であっても異なっていてもよい。置換基の例としては、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、カルボンアミド基、アルキルスルホンアミド基、アリールスルホンアミド基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、カルバモイル基、スルファモイル基、シアノ基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールオキシカルボニル基、およびアシル基を挙げることができる。これらの置換基が置換可能な基である場合、さらに置換基を有してもよく、好ましい置換基の例としては、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アリールま、アルコキシ基、アリールオキシ基、アリールオオ基、アリールオオ基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アリールスルホニル基、スルファモイル基、アリールオキシカルボニル基、アリールスルホニル基、カルバモイル基、シアノ基、スルファモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、およびアシルオキシ基を挙げることができる。

[0175]

Q2で表されるカルバモイル基は、好ましくは炭素数 $1\sim50$ 、より好ましくは炭素数 $6\sim40$ のカルバモイル基であり、例えば、無置換カルバモイル、メチルカルバモイル、Nーエチルカルバモイル、Nープロピルカルバモイル、Nーsecーブチルカルバモイル、Nーオクチルカルバモイル、Nーシクロヘキシルカルバモイル、Nーtertーブチルカルバモイル、Nードデシルカルバモイル、Nー(3ードデシルオキシプロピル)カルバモイル、Nーオクタデシルカルバモ

イル、 $N-\{3-(2,4-tert-ペンチルフェノキシ)$ プロピル $\}$ カルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ ルデシル) カルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ ルボモイル、N-(4-1) カルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ 0 カルバモイル、 $N-(2-\Lambda+)$ 1 ボデシルオキシカルボニルフェニル) カルバモイル、N-(1)1 カルバモイル、N-(1)2 ルカルバモイル、N-(1)3 ルバモイルが挙げられる。

[0176]

Q2で表されるアシル基は、好ましくは炭素数 $1\sim50$ 、より好ましくは炭素数 $6\sim40$ のアシル基であり、例えば、ホルミル、アセチル、2-メチルプロパノイル、シクロヘキシルカルボニル、オクタノイル、2-ヘキシルデカノイル、ドデカノイル、クロロアセチル、トリフルオロアセチル、ベンゾイル、4-ドデシルオキシベンゾイル、2-ヒドロキシメチルベンゾイルが挙げられる。Q2で表されるアルコキシカルボニル基は、好ましくは炭素数 $2\sim50$ 、より好ましくは炭素数 $6\sim40$ のアルコキシカルボニル基であり、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、イソブチルオキシカルボニル、シクロヘキシルオキシカルボニル、ドデシルオキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニルが挙げられる。

[0177]

Q2で表されるアリールオキシカルボニル基は、好ましくは炭素数 $7 \sim 50$ 、より好ましくは炭素数 $7 \sim 40$ のアリールオキシカルボニル基で、例えば、フェノキシカルボニル、4 - 40のアリールオキシフェノキシカルボニル、2 - 40のアリールオキシフェノキシカルボニル、4 - 40のアリールオキシフェノキシカルボニルが挙げられる。Q2で表されるスルホニル基は、好ましくは炭素数 $1 \sim 50$ 、より好ましくは炭素数 $1 \sim 50$ 、より好ましくは炭素数 $1 \sim 50$ 、より好ましくは炭素数 $1 \sim 50$ 0、より好ましくは炭素数 $1 \sim 50$ 0、より好ましくな炭素数 $1 \sim 50$ 0、より好ましたな炭素数 $1 \sim 50$ 0、より犬素数

[0178]

Q2で表されるスルファモイル基は、好ましくは炭素数0~50、より好ましくは炭素数6~40のスルファモイル基で、例えば、無置換スルファモイル、N

[0179]

次に、式(A-1)で表される化合物の好ましい範囲について述べる。Q1としては5~6員の不飽和環が好ましく、ベンゼン環、ピリミジン環、1,2,3ートリアゾール環、1,2,4ートリアゾール環、テトラゾール環、1,3,4ーチアジアゾール環、1,2,4ーチアジアゾール環、1,3,4ーオキサジアゾール環、1,2,4ーオキサジアゾール環、4,4ーオキサジアゾール環、4,4ーオキサジアゾール環、4,4ーオキサジアゾール環、4、4ーオキサジアゾール環、4、4・オキサゾール環、4、4・オキサゾール環、およびこれらの環がベンゼン環もしくは不飽和ヘテロ環と縮合した環が更に好ましい。また、Q2はカルバモイル基が好ましく、特に窒素原子上に水素原子を有するカルバモイル基が好ましい。

一般式 (A-2)

【化31】

$$R_3$$
 R_1 R_2 R_2

[0181]

一般式(A-2)においてR₁はアルキル基、アシル基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基を表す。R₂は水素

原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アシルオキシ基、炭酸エステル基を表す。 R_3 、 R_4 はそれぞれ一般式(A-1)の置換基例で挙げたベンゼン環に置換可能な基を表す。 R_3 と R_4 は互いに連結して縮合環を形成してもよい。

R₁は好ましくは炭素数 1~20のアルキル基(例えばメチル基、エチル基、イソプロピル基、ブチル基、tertーオクチル基、シクロヘキシル基など)、アシルアミノ基(例えばアセチルアミノ基、ベンソイルアミノ基、メチルウレイド基、4~シアノフェニルウレイド基など)、カルバモイル基(n-ブチルカルバモイル基、N,N-ジエチルカルバモイル基、フェニルカルバモイル基、2~クロロフェニルカルバモイル基、2,4~ジクロロフェニルカルバモイル基など)でアシルアミノ基(ウレイド基、ウレタン基を含む)がより好ましい。

 R_2 は好ましくはハロゲン原子(より好ましくは塩素原子、臭素原子)、アルコキシ基(例えばメトキシ基、ブトキシ基、n-ヘキシルオキシ基、n-デシルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、ベンジルオキシ基など)、アリールオキシ基(フェノキシ基、ナフトキシ基など)である。

 R_3 は好ましくは水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 20$ のアルキル基であり、ハロゲン原子がもっとも好ましい。 R_4 は水素原子、アルキル基、アシルアミノ基が好ましく、アルキル基またはアシルアミノ基がより好ましい。これらの好ましい置換基の例は R_1 と同様である。 R_4 がアシルアミノ基である場合、 R_4 は R_3 と連結してカルボスチリル環を形成することも好ましい。

[0182]

一般式(A-2)において、 R_3 と R_4 が互いに連結して縮合環を形成する場合、縮合環としてはナフタレン環が特に好ましい。ナフタレン環には一般式(A-1)で挙げた置換基例と同じ置換基が結合していてもよい。一般式(A-2)がナフトール系の化合物であるとき、 R_1 はカルバモイル基であることが好ましい。その中でもベンゾイル基であることが特に好ましい。 R_2 はアルコキシ基、アリールオキシ基であることが好ましく、アルコキシ基であることが特に好ましい

[0183]

以下、本発明における現像促進剤の好ましい具体例を挙げる。本発明はこれらに限定されるものではない。

[0184]

【化32】

$$(A-1) \qquad (A-2)$$

$$C_{3}H_{11}(0) \qquad NHNHCONHCH_{2}CH_{2}CH_{2}O \longrightarrow C_{3}H_{11}(0)$$

$$NHNHCONHCH_{3}CH_{2}CH_{2}O \longrightarrow C_{3}H_{11}(0)$$

$$NC \qquad NHNHCONH \longrightarrow CI$$

$$NC \qquad NHNHCONH \longrightarrow CI$$

$$NC \qquad SO_{2}CH_{3} \qquad CI$$

$$(A-4)$$

$$NC \qquad NHNHCONH \longrightarrow CI$$

$$(A-5) \qquad (A-6)$$

$$NHNHCONH \longrightarrow CI$$

$$C_{3}H_{11}(0) \qquad NHCOC_{4}H_{5}(0)$$

$$(A-6) \qquad NHNHCONH \longrightarrow CI$$

$$C_{3}H_{11}(0) \qquad OH$$

$$CONH \longrightarrow CONHCH_{2}CH_{2}O \longrightarrow C_{3}H_{11}(0)$$

$$CH_{2}CH_{2} \longrightarrow CI$$

$$CH_{2}CH_{2} \longrightarrow CI$$

$$CH_{3}CH_{2} \longrightarrow CI$$

$$CH_{4}CH_{2}CH_{2}O \longrightarrow CG_{3}H_{11}(0)$$

$$CH_{5}CH_{11}CH_{2}CH_{2}O \longrightarrow CG_{3}H_{11}(0)$$

$$CH_{5}CH_{11}CH_{2}CH_{2}O \longrightarrow CG_{3}H_{11}(0)$$

$$CH_{5}CH_{$$

[0185]

(水素結合性化合物の説明)

本発明における還元剤が芳香族性の水酸基(-OH)またはアミノ基(-NHR、Rは水素原子またはアルキル基)を有する場合、特に前述のビスフェノール類の場合には、これらの基と水素結合を形成することが可能な基を有する非還元性の化合物を併用することが好ましい。

水酸基またはアミノ基と水素結合を形成する基としては、ホスホリル基、スルホキシド基、スルホニル基、カルボニル基、アミド基、エステル基、ウレタン基、ウレイド基、3級アミノ基、含窒素芳香族基などが挙げられる。その中でも好ましいのはホスホリル基、スルホキシド基、アミド基(但し、>NーH基を持たず、>NーRa(RaはH以外の置換基)のようにブロックされている。)、ウレタン基(但し、>NーH基を持たず、>NーRa(RaはH以外の置換基)のようにブロックされている。)、ウレイド基(但し、>NーH基を持たず、>NーRa(RaはH以外の置換基)のようにブロックされている。)を有する化合物である。

本発明で、特に好ましい水素結合性の化合物は下記一般式(D)で表される化合物である。

一般式(D)

[0186]

【化33】

[0187]

一般式(D)においてR²¹ないしR²³は各々独立にアルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アミノ基またはヘテロ環基を表し、これらの基は無置換であっても置換基を有していてもよい。

R²¹ないしR²³が置換基を有する場合の置換基としてはハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基、アミノ基、アシル基、アシルアミノ基、アル

キルチオ基、アリールチオ基、スルホンアミド基、アシルオキシ基、オキシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホニル基、ホスホリル基などがあげられ、置換基として好ましいのはアルキル基またはアリール基でたとえばメチル基、エチル基、イソプロピル基、tーブチル基、tーオクチル基、フェニル基、4ーアルコキシフェニル基、4ーアシルオキシフェニル基などがあげられる。

R²¹ないしR²³のアルキル基としては具体的にはメチル基、エチル基、ブチル基、オクチル基、ドデシル基、イソプロピル基、 t ーブチル基、 t ーアミル基、 t ーオクチル基、シクロヘキシル基、1ーメチルシクロヘキシル基、ベンジル基、フェネチル基、2-フェノキシプロピル基などがあげられる。

アリール基としてはフェニル基、クレジル基、キシリル基、ナフチル基、4-t-ブチルフェニル基、4-t-オクチルフェニル基、4-アニシジル基、3,5-ジクロロフェニル基などが挙げられる。

アルコキシ基としてはメトキシ基、エトキシ基、ブトキシ基、オクチルオキシ 基、2-エチルヘキシルオキシ基、3,5,5-トリメチルヘキシルオキシ基、 ドデシルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、4-メチルシクロヘキシルオキシ 基、ベンジルオキシ基等が挙げられる。

アリールオキシ基としてはフェノキシ基、クレジルオキシ基、イソプロピルフェノキシ基、4-t-ブチルフェノキシ基、ナフトキシ基、ビフェニルオキシ基等が挙げられる。

アミノ基としてはジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジブチルアミノ基、ジオクチルアミノ基、NーメチルーNーへキシルアミノ基、ジシクロヘキシルアミノ基、ジフェニルアミノ基、NーメチルーNーフェニルアミノ基等が挙げられる。

[0188]

R²¹ないしR²³としてはアルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基が好ましい。本発明の効果の点ではR²¹ないしR²³のうち少なくとも一つ以上がアルキル基またはアリール基であることが好ましく、二つ以上がアルキル基またはアリール基であることがより好ましい。また、安価に入手する事ができ

るという点ではR²¹ないしR²³が同一の基である場合が好ましい。

以下に本発明における一般式(D)の化合物をはじめとする水素結合性化合物の具体例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

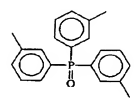
[0189]

【化34】

$$(D-1)$$

$$(D-2)$$

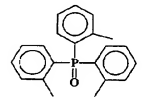
$$(D-3)$$



$$(D-4)$$

$$(D-5)$$

$$(D-6)$$



$$(D-7)$$

$$(D-8)$$

$$(D-9)$$

$$C_8H_{17}$$
 P
 C_8H_{17}
 $|P$
 C_8H_{17}
 $|O$

$$(D-10)$$

$$(D-11)$$

$$(D-12)$$

[0190]

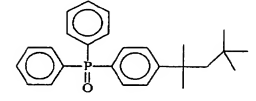
【化35】

$$(D-13)$$

$$(D-15)$$

$$\bigcirc P - OC_8H_{17}$$

$$(D-17)$$



$$(D-19)$$

(D-14)

$$(D-16)$$

$$\begin{array}{c|c}
 & C_4H_9 \\
\hline
 & C_4H_9
\end{array}$$

$$(D-18)$$

$$(D-21)$$

水素結合性化合物の具体例は上述の他に欧州特許1096310号明細書、特開2002-156727号、特願2001-124796号に記載のものがあげられる。

(D-20)

本発明における一般式(D)の化合物は、還元剤と同様に溶液形態、乳化分散

形態、固体分散微粒子分散物形態で塗布液に含有せしめ、感光材料中で使用することができるが、固体分散物として使用することが好ましい。これらの化合物は、溶液状態でフェノール性水酸基、アミノ基を有する化合物と水素結合性の錯体を形成しており、還元剤と本発明における一般式(D)の化合物との組み合わせによっては錯体として結晶状態で単離することができる。

このようにして単離した結晶粉体を固体分散微粒子分散物として使用することは安定した性能を得る上で特に好ましい。また、還元剤と本発明における一般式(D)の化合物を粉体で混合し、適当な分散剤を使って、サンドグラインダーミル等で分散時に錯形成させる方法も好ましく用いることができる。

本発明における一般式 (D) の化合物は還元剤に対して、 $1\sim200$ モル%の範囲で使用することが好ましく、より好ましくは $10\sim150$ モル%の範囲で、さらに好ましくは $20\sim100$ モル%の範囲である。

[0192]

(ハロゲン化銀の説明)

1) ハロゲン組成

本発明に用いられる感光性ハロゲン化銀は、ハロゲン組成として特に制限はなく、塩化銀、塩臭化銀、臭化銀、ヨウ臭化銀、ヨウ塩臭化銀、ヨウ化銀を用いることができる。その中でも臭化銀、ヨウ臭化銀およびヨウ化銀が好ましい。粒子内におけるハロゲン組成の分布は均一であってもよく、ハロゲン組成がステップ状に変化したものでもよく、或いは連続的に変化したものでもよい。また、コア/シェル構造を有するハロゲン化銀粒子を好ましく用いることができる。構造として好ましいものは2~5重構造であり、より好ましくは2~4重構造のコア/シェル粒子を用いることができる。また塩化銀、臭化銀または塩臭化銀粒子の表面に臭化銀やヨウ化銀を局在させる技術も好ましく用いることができる。

[0193]

2) 粒子形成方法

感光性ハロゲン化銀の形成方法は当業界ではよく知られており、例えば、リサーチディスクロージャー1978年6月の第17029号、および米国特許第3,700,458号に記載されている方法を用いることができるが、具体的にはゼラチンあるいは他

のポリマー溶液中に銀供給化合物及びハロゲン供給化合物を添加することにより 感光性ハロゲン化銀を調製し、その後で有機銀塩と混合する方法を用いる。また 、特開平11-119374号公報の段落番号0217~0224に記載されている方法 、特開平11-352627、特開2000-347335号記載の方法も好ましい。

[0194]

3) 粒子サイズ

感光性ハロゲン化銀の粒子サイズは、画像形成後の白濁を低く抑える目的のために小さいことが好ましく具体的には 0.20μ m以下、より好ましくは 0.01μ m以上 0.15μ m以下、更に好ましくは 0.02μ m以上 0.12μ m以下がよい。ここでいう粒子サイズとは、ハロゲン化銀粒子の投影面積(平板粒子の場合は主平面の投影面積)と同面積の円像に換算したときの直径をいう。

[0195]

4) 粒子形状

ハロゲン化銀粒子の形状としては立方体、八面体、平板状粒子、球状粒子、棒状粒子、ジャガイモ状粒子等を挙げることができるが、本発明においては特に立方体状粒子が好ましい。ハロゲン化銀粒子のコーナーが丸まった粒子も好ましく用いることができる。感光性ハロゲン化銀粒子の外表面の面指数(ミラー指数)については特に制限はないが、分光増感色素が吸着した場合の分光増感効率が高い[100]面の占める割合が高いことが好ましい。その割合としては50%以上が好ましく、65%以上がより好ましく、80%以上が更に好ましい。ミラー指数[100]面の比率は増感色素の吸着における[111]面と[100]面との吸着依存性を利用したT.Tani; J. Imaging Sci., 29、165(1985年)に記載の方法により求めることができる。

[0196]

5) 重金属

本発明における感光性ハロゲン化銀粒子は、周期律表(第1~18族までを示す)の第8族~第10族の金属または金属錯体を含有することができる。周期律表の第8族~第10族の金属または金属錯体の中心金属として好ましくは、ロジウム、ルテニウム、イリジウムである。これら金属錯体は1種類でもよいし、同種金属及び異種金属の錯体を2種以上併用してもよい。好ましい含有率は銀1モルに対

し1×10⁻⁹モルから1×10⁻³モルの範囲が好ましい。これらの重金属や金属錯体及びそれらの添加法については特開平7-225449号、特開平11-65021号段落番号0018~0024、特開平11-119374号段落番号0227~0240に記載されている。

[0197]

本発明においては、六シアノ金属錯体を粒子最表面に存在させたハロゲン化銀粒子が好ましい。六シアノ金属錯体としては、 $[Fe(CN)_6]^{4-}$ 、 $[Fe(CN)_6]^{3-}$ 、 $[Ru(CN)_6]^{4-}$ 、 $[Os(CN)_6]^{4-}$ 、 $[Co(CN)_6]^{3-}$ 、 $[Rh(CN)_6]^{3-}$ 、 $[Ir(CN)_6]^{3-}$ 、 $[Cr(CN)_6]^{3-}$ 、 $[Re(CN)_6]^{3-}$ などが挙げられる。本発明においては六シアノFe錯体が好ましい

[0198]

六シアノ金属錯体は、水溶液中でイオンの形で存在するので対陽イオンは重要ではないが、水と混和しやすく、ハロゲン化銀乳剤の沈澱操作に適合しているナトリウムイオン、カリウムイオン、ルビジウムイオン、セシウムイオンおよびリチウムイオン等のアルカリ金属イオン、アンモニウムイオン、アルキルアンモニウムイオン (例えばテトラメチルアンモニウムイオン、テトラエチルアンモニウムイオン、テトラプロピルアンモニウムイオン、テトラ (n-ブチル) アンモニウムイオン) を用いることが好ましい。

[0199]

六シアノ金属錯体は、水の他に水と混和しうる適当な有機溶媒(例えば、アルコール類、エーテル類、グリコール類、ケトン類、エステル類、アミド類等)との混合溶媒やゼラチンと混和して添加することができる。

[0200]

六シアノ金属錯体の添加量は、銀1モル当たり 1×10^{-5} モル以上 1×10^{-2} モル以下が好ましく、より好ましくは 1×10^{-4} モル以上 1×10^{-3} モル以下である

[0201]

六シアノ金属錯体をハロゲン化銀粒子最表面に存在させるには、六シアノ金属 錯体を、粒子形成に使用する硝酸銀水溶液を添加終了した後、硫黄増感、セレン 増感およびテルル増感のカルコゲン増感や金増感等の貴金属増感を行う化学増感 工程の前までの仕込工程終了前、水洗工程中、分散工程中、または化学増感工程 前に直接添加する。ハロゲン化銀微粒子を成長させないためには、粒子形成後速 やかに六シアノ金属錯体を添加することが好ましく、仕込工程終了前に添加する ことが好ましい。

[0202]

尚、六シアノ金属錯体の添加は、粒子形成をするために添加する硝酸銀の総量の96質量%を添加した後から開始してもよく、98質量%添加した後から開始するのがより好ましく、99質量%添加した後が特に好ましい。

[0203]

これら六シアノ金属錯体を粒子形成の完了する直前の硝酸銀水溶液を添加した後に添加すると、ハロゲン化銀粒子最表面に吸着することができ、そのほとんどが粒子表面の銀イオンと難溶性の塩を形成する。この六シアノ鉄(II)の銀塩は、AgIよりも難溶性の塩であるため、微粒子による再溶解を防ぐことができ、粒子サイズが小さいハロゲン化銀微粒子を製造することが可能となった。

[0204]

さらに本発明に用いられるハロゲン化銀粒子に含有することのできる金属原子 (例えば[Fe(CN)₆]⁴⁻)、ハロゲン化銀乳剤の脱塩法や化学増感法については特 開平11-84574号段落番号0046~0050、特開平11-65021号段落番号0025~0031、特 開平11-119374号段落番号0242~0250に記載されている。

[0205]

6) ゼラチン

本発明に用いる感光性ハロゲン化銀乳剤に含有されるゼラチンとしては、種々のゼラチンが使用することができる。感光性ハロゲン化銀乳剤の有機銀塩含有塗布液中での分散状態を良好に維持することが必要であり、分子量は、10,000~1,000,000のゼラチンを使用することが好ましい。また、ゼラチンの置換基をフタル化処理することも好ましい。これらのゼラチンは粒子形成時あるいは脱塩処理後の分散時に使用してもよいが、粒子形成時に使用することが好ましい。

[0206]

7) 增感色素

本発明に適用できる増感色素としてはハロゲン化銀粒子に吸着した際、所望の波長領域でハロゲン化銀粒子を分光増感できるもので、露光光源の分光特性に適した分光感度を有する増感色素を有利に選択することができる。増感色素及び添加法については、特開平11-65021号の段落番号0103~0109、特開平10-186572号一般式(II)で表される化合物、特開平11-119374号の一般式(I)で表される色素及び段落番号0106、米国特許第5,510,236号、同第3,871,887号実施例5に記載の色素、特開平2-96131号、特開昭59-48753号に開示されている色素、欧州特許公開第0803764A1号の第19ページ第38行~第20ページ第35行、特開2001-272747号、特開2001-290238号、特開2002-23306号等に記載されている。これらの増感色素は単独で用いてもよく、2種以上組合せて用いてもよい。本発明において増感色素をハロゲン化銀乳剤中に添加する時期は、脱塩工程後、塗布までの時期が好ましく、より好ましくは脱塩後から化学熟成が終了する前までの時期である。

本発明における増感色素の添加量は、感度やカブリの性能に合わせて所望の量にすることができるが、画像形成層のハロゲン化銀1 モル当たり 10^{-6} ~1 モルが好ましく、さらに好ましくは 10^{-4} ~ 10^{-1} モルである。

[0207]

本発明は分光増感効率を向上させるため、強色増感剤を用いることができる。 本発明に用いる強色増感剤としては、欧州特許公開第587,338号、米国特許第3,8 77,943号、同第4,873,184号、特開平5-341432号、同11-109547号、同10-111543 号等に記載の化合物が挙げられる。

[0208]

8) 化学增感

本発明における感光性ハロゲン化銀粒子は、硫黄増感法、セレン増感法もしくはテルル増感法にて化学増感されていることが好ましい。硫黄増感法、セレン増感法、テルル増感法に好ましく用いられる化合物としては公知の化合物、例えば、特開平7-128768号等に記載の化合物等を使用することができる。特に本発明においてはテルル増感が好ましく、特開平11-65021号段落番号0030に記載の文献に記載の化合物、特開平5-313284号中の一般式(II),(III),(IV)で示される化合物がより好ましい。

[0209]

本発明における感光性ハロゲン化銀粒子は、上記カルコゲン増感と組み合わせて、あるいは単独で金増感法にて化学増感されていることが好ましい。金増感剤としては、金の価数が+1価または+3価が好ましく、金増感剤としては通常用いられる金化合物が好ましい。代表的な例としては塩化金酸、臭化金酸、カリウムクロロオーレート、カリウムブロロオーレート、オーリックトリクロライド、カリウムオーリックチオシアネート、カリウムヨードオーレート、テトラシアノオーリックアシド、アンモニウムオーロチオシアネート、ピリジルトリクロロゴールドなどが好ましい。また、米国特許第5858637号、特願2001-79450号に記載の金増感剤も好ましく用いられる。

[0210]

本発明においては、化学増感は粒子形成後で塗布前であればいかなる時期でも可能であり、脱塩後、(1)分光増感前、(2)分光増感と同時、(3)分光増感後、(4)塗布直前等があり得る。

本発明で用いられる硫黄、セレンおよびテルル増感剤の使用量は、使用するハロゲン化銀粒子、化学熟成条件等によって変わるが、ハロゲン化銀1 モル当たり $10^{-8} \sim 10^{-2}$ モル、好ましくは $10^{-7} \sim 10^{-3}$ モル程度を用いる。

金増感剤の添加量は種々の条件により異なるが、目安としてはハロゲン化銀1 モル当たり 10^{-7} モルから 10^{-3} モル、より好ましくは 10^{-6} モル $\sim 5 \times 10^{-4}$ モルである。

本発明における化学増感の条件としては特に制限はないが、pHとしては5~ 8、pAgとしては6~11、温度としては40~95℃程度である。

本発明で用いるハロゲン化銀乳剤には、欧州特許公開第293,917号公報に示される方法により、チオスルホン酸化合物を添加してもよい。

[0211]

本発明における感光性ハロゲン化銀粒子は、還元剤を用いることが好ましい。 還元増感法の具体的な化合物としてはアスコルビン酸、二酸化チオ尿素が好まし く、その他に塩化第一スズ、アミノイミノメタンスルフィン酸、ヒドラジン誘導 体、ボラン化合物、シラン化合物、ポリアミン化合物等を用いることが好ましい 。還元増感剤の添加は、結晶成長から塗布直前の調製工程までの感光乳剤製造工程のどの過程でも良い。また、乳剤のpHを7以上またはpAgを8.3以下に保持して熟成することにより還元増感することが好ましく、粒子形成中に銀イオンのシングルアディション部分を導入することにより還元増感することも好ましい。

[0212]

本発明における感光性ハロゲン化銀乳剤は、1光子で2電子を発生させる化合物としてFED増感剤(Fragmentable electron donating sensitizer)を含有することが好ましい。FED増感剤としては、米国特許第5747235号、同5747236、同6054260号、同5994051号、特願2001-86161号に記載の化合物が好ましい。FED増感剤の添加する工程としては結晶成長から塗布直前の調製工程までの感光乳剤製造工程のどの過程でも好ましい。添加量としては、種々の条件により異なるが、目安としてはハロゲン化銀1モル当たり10-7モルから10-1モル、より好ましくは10-6モル~5×10-2モルである。

[0213]

9) ハロゲン化銀の複数併用

本発明に用いられる感光材料中の感光性ハロゲン化銀乳剤は、一種だけでもよいし、二種以上(例えば、平均粒子サイズの異なるもの、ハロゲン組成の異なるもの、晶癖の異なるもの、化学増感の条件の異なるもの)併用してもよい。感度の異なる感光性ハロゲン化銀を複数種用いることで階調を調節することができる。これらに関する技術としては特開昭57-119341号、同53-106125号、同47-3929号、同48-55730号、同46-5187号、同50-73627号、同57-150841号などが挙げられる。感度差としてはそれぞれの乳剤で0.21ogE以上の差を持たせることが好ましい。

[0214]

10) 塗布量

感光性ハロゲン化銀の添加量は、感材 1 m^2 当たりの塗布銀量で示して、 $0.03 \sim 0.6 \text{g/m}^2$ であることが好ましく、 $0.05 \sim 0.4 \text{g/m}^2$ であることがさらに好ましく、

0.07~0.3g/m²であることが最も好ましく、有機銀塩1モルに対しては、感光性ハロゲン化銀は0.01モル以上0.5モル以下が好ましく、より好ましくは0.02モル以上0.3モル以下、さらに好ましくは0.03モル以上0.2モル以下である。

[0215]

11) 感光性ハロゲン化銀と有機銀塩の混合

別々に調製した感光性ハロゲン化銀と有機銀塩の混合方法及び混合条件については、それぞれ調製終了したハロゲン化銀粒子と有機銀塩を高速撹拌機やボールミル、サンドミル、コロイドミル、振動ミル、ホモジナイザー等で混合する方法や、あるいは有機銀塩の調製中のいずれかのタイミングで調製終了した感光性ハロゲン化銀を混合して有機銀塩を調製する方法等があるが、本発明の効果が十分に現れる限りにおいては特に制限はない。また、混合する際に2種以上の有機銀塩水分散液と2種以上の感光性銀塩水分散液を混合することは、写真特性の調節のために好ましい方法である。

[0216]

12) ハロゲン化銀の塗布液への混合

本発明におけるハロゲン化銀の画像形成層塗布液中への好ましい添加時期は、 塗布する180分前から直前、好ましくは60分前から10秒前であるが、混合方法及 び混合条件については本発明の効果が十分に現れる限りにおいては特に制限はな い。具体的な混合方法としては添加流量とコーターへの送液量から計算した平均 滞留時間を所望の時間となるようにしたタンクでの混合する方法やN. Harnby、M. F. Edwards、A. W. Nienow著、高橋幸司訳"液体混合技術"(日刊工業新聞社刊、19 89年)の第8章等に記載されているスタチックミキサーなどを使用する方法がある

[0217]

(バインダーの説明)

本発明における有機銀塩含有層のバインダーは、いかなるポリマーを使用して もよく、好適なバインダーは透明又は半透明で、一般に無色であり、天然樹脂や ポリマー及びコポリマー、合成樹脂やポリマー及びコポリマー、その他フィルム を形成する媒体、例えば、ゼラチン類、ゴム類、ポリ (ビニルアルコール) 類、 ヒドロキシエチルセルロース類、セルロースアセテート類、セルロースアセテートブチレート類、ポリ(ビニルピロリドン)類、カゼイン、デンプン、ポリ(アクリル酸)類、ポリ(メチルメタクリル酸)類、ポリ(塩化ビニル)類、ポリ(メタクリル酸)類、スチレンー無水マレイン酸共重合体類、スチレンーアクリロニトリル共重合体類、スチレンーブタジエン共重合体類、ポリ(ビニルアセタール)類(例えば、ポリ(ビニルホルマール)及びポリ(ビニルブチラール))、ポリ(エステル)類、ポリ(ウレタン)類、フェノキシ樹脂、ポリ(塩化ビニリデン)類、ポリ(エポキシド)類、ポリ(カーボネート)類、ポリ(酢酸ビニル)類、ポリ(オレフィン)類、セルロースエステル類、ポリ(アミド)類がある。バインダーは水又は有機溶媒またはエマルションから被覆形成してもよい。

[0218]

本発明では、有機銀塩を含有する層に併用できるバインダーのガラス転移温度は0 \mathbb{C} 以上80 \mathbb{C} 以下である(以下、高 \mathbb{T} g バインダーということあり)ことが好ましく、10 \mathbb{C} \sim 70 \mathbb{C} であることがより好ましく、15 \mathbb{C} 以上60 \mathbb{C} 以下であることが更に好ましい。

[0219]

なお、本明細書においてTgは下記の式で計算した。

$$1/Tg = \sum (Xi/Tgi)$$

ここでは、ポリマーはi=1からnまでのn個のモノマー成分が共重合しているとする。Xiはi番目のモノマーの質量分率($\Sigma Xi=1$)、Tgiはi番目のモノマーの単独重合体のガラス転移温度(絶対温度)である。ただし Σ はi=1からnまでの和をとる。尚、各モノマーの単独重合体ガラス転移温度の値(Tgi)はPolymer H andbook(3rd Edition)(J. Brandrup, E.H. Immergut著(Wiley-Interscience、1989))の値を採用した。

[0220]

バインダーは必要に応じて2種以上を併用しても良い。また、ガラス転移温度 が20℃以上のものとガラス転移温度が20℃未満のものを組み合わせて用いて もよい。Tgの異なるポリマーを2種以上ブレンドして使用する場合には、その 重量平均Tgが上記の範囲にはいることが好ましい。

[0221]

本発明においては、有機銀塩含有層が溶媒の30質量%以上が水である塗布液を 用いて塗布、乾燥して被膜を形成させることが好ましい。

本発明においては、有機銀塩含有層(画像形成層)が溶媒の30質量%以上が水である塗布液を用いて塗布し、乾燥して形成される場合に、さらに有機銀塩含有層のバインダーが水系溶媒(水溶媒)に可溶または分散可能である場合に、特に25℃60%RHでの平衡含水率が2質量%以下のポリマーのラテックスからなる場合に性能が向上する。最も好ましい形態は、イオン伝導度が2.5mS/cm以下になるように調製されたものであり、このような調製法としてポリマー合成後分離機能膜を用いて精製処理する方法が挙げられる。

[0222]

ここでいう前記ポリマーが可溶または分散可能である水系溶媒とは、水または水に70質量%以下の水混和性の有機溶媒を混合したものである。水混和性の有機溶媒としては、例えば、メチルアルコール、エチルアルコール、プロピルアルコール等のアルコール系、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ等のセロソルブ系、酢酸エチル、ジメチルホルミアミドなどを挙げることができる。

[0223]

なお、ポリマーが熱力学的に溶解しておらず、いわゆる分散状態で存在している系の場合にも、ここでは水系溶媒という言葉を使用する。

[0224]

また「25℃60%RHにおける平衡含水率」とは、25℃60%RHの雰囲気下で調湿平衡にあるポリマーの質量W1と25℃で絶乾状態にあるポリマーの質量W0を用いて以下のように表すことができる。

25℃60%RHにおける平衡含水率=[(W1-W0)/W0]×100(質量%)

[0225]

含水率の定義と測定法については、例えば高分子工学講座14、高分子材料試験 法(高分子学会編、地人書館)を参考にすることができる。

[0226]

本発明におけるバインダーポリマーの25℃60%RHにおける平衡含水率は、2質量%以下であることが好ましいが、より好ましくは0.01質量%以上1.5質量%以下、さらに好ましくは0.02質量%以上1質量%以下が望ましい。

[0227]

本発明においては水系溶媒に分散可能なポリマーが特に好ましい。分散状態の例としては、水不溶な疎水性ポリマーの微粒子が分散しているラテックスやポリマー分子が分子状態またはミセルを形成して分散しているものなどいずれでもよいが、ラテックス分散した粒子がより好ましい。分散粒子の平均粒径は1~50000mm、好ましくは5~1000mmの範囲で、より好ましくは10~500mmの範囲、さらに好ましくは50~200mmの範囲である。分散粒子の粒径分布に関しては特に制限は無く、広い粒径分布を持つものでも単分散の粒径分布を持つものでもよい。単分散の粒径分布を持つものでもよい。単分散の粒径分布を持つものを2種以上混合して使用することも塗布液の物性を制御する上で好ましい使用法である。

[0228]

本発明において水系溶媒に分散可能なポリマーの好ましい態様としては、前述した(最外層に用いることができるラテックスの説明)に記載のとおりであり、 具体例も前述したものと同様のものを挙げることができるが、画像形成層にふさ わしいものは最外層を含む非感光性層用とは異なっていても良い。

これらのポリマーラテックスは単独で用いてもよいし、必要に応じて2種以上 ブレンドしてもよい。

[0229]

(好ましいラテックス)

本発明における画像形成層に用いられるポリマーラテックスとしては、特に、スチレン-ブタジエン共重合体のラテックスが好ましい。スチレン-ブタジエン共重合体におけるスチレンのモノマー単位とブタジエンのモノマー単位との質量比は40:60~95:5であることが好ましい。また、スチレンのモノマー単位とブタジエンのモノマー単位との共重合体に占める割合は60~99質量%であることが好ましい。また、本発明におけるポリマーラッテクスは、アクリル酸またはメタクリル酸をスチレンとブタジエンの和に対して1~6質量%含有することが好ましく

、より好ましくは2~5質量%含有する。本発明におけるポリマーラテックスは、アクリル酸を含有することが好ましい。好ましい分子量の範囲は前記と同様である。

[0230]

本発明に用いることが好ましいスチレン-ブタジエン酸共重合体のラテックスとしては、前記の $P-3\sim P-8$, 15、市販品であるLACSTAR-3307B、7132C、Nipol Lx4 16等が挙げられる。

[0231]

本発明の感光材料の画像形成層には必要に応じてゼラチン、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースなどの親水性ポリマーを添加してもよい。これらの親水性ポリマーの添加量は画像形成層の全バインダーの30質量%以下、より好ましくは20質量%以下が好ましい。

[0232]

本発明における有機銀塩含有層(即ち、画像形成層)は、ポリマーラテックスを用いて形成されたものが好ましい。有機銀塩含有層のバインダーの量は、全バインダー/有機銀塩の質量比が1/10~10/1、より好ましくは1/3~5/1の範囲、さらに好ましくは1/1~3/1の範囲である。

[0233]

また、このような有機銀塩含有層は、通常、感光性銀塩である感光性ハロゲン 化銀が含有された画像形成層(乳剤層)でもあり、このような場合の、全バインダー/ハロゲン化銀の質量比は400~5、より好ましくは200~10の範囲である。

[0234]

本発明における画像形成層の全バインダー量は、好ましくは $0.2 \sim 30 \, \text{g/m}^2$ 、より好ましくは $1 \sim 15 \, \text{g/m}^2$ 、さらに好ましくは $2 \sim 10 \, \text{g/m}^2$ の範囲である。本発明における画像形成層には、架橋のための架橋剤、塗布性改良のための界面活性剤などを添加してもよい。

[0235]

(好ましい塗布液の溶媒)

本発明において感光材料の有機銀塩含有層塗布液の溶媒(ここでは簡単のため、溶媒と分散媒をあわせて溶媒と表す。)は、水を30質量%以上含む水系溶媒が好ましい。水以外の成分としてはメチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ジメチルホルムアミド、酢酸エチルなど任意の水混和性有機溶媒を用いてよい。塗布液の溶媒の水含有率は50質量%以上、より好ましくは70質量%以上が好ましい。好ましい溶媒組成の例を挙げると、水の他、水/メチルアルコール=90/10、水/メチルアルコール=70/30、水/メチルアルコール/ジメチルホルムアミド=80/15/5、水/メチルアルコール/エチルセロソルブ=85/10/5、水/メチルアルコール/イソプロピルアルコール=85/10/5などがある(数値は質量%)。

[0236]

(かぶり防止剤の説明)

本発明に用いることのできるカブリ防止剤、安定剤および安定剤前駆体は特開平10-62899号の段落番号0070、欧州特許公開第0803764A1号の第20頁第57行~第21頁第7行に記載の特許のもの、特開平9-281637号、同9-329864号記載の化合物、米国特許6,083,681号、同6,083,681号、欧州特許1048975号に記載の化合物が挙げられる。また、本発明に好ましく用いられるカブリ防止剤は有機ハロゲン化物であり、これらについては、特開平11-65021号の段落番号0111~0112に記載の特許に開示されているものが挙げられる。特に特開2000-284399号の式(P)で表される有機ハロゲン化合物、特開平10-339934号の一般式(II)で表される有機ポリハロゲン化合物、特開2001-31644号および特開2001-33911号に記載の有機ポリハロゲン化合物が好ましい。

[0237]

(ポリハロゲン化合物の説明)

以下、本発明で好ましい有機ポリハロゲン化合物について具体的に説明する。 本発明における好ましいポリハロゲン化合物は、下記一般式(H)で表される化 合物である。

一般式 (H)

 $Q - (Y) n - C (Z_1) (Z_2) X$

- 一般式(H)において、Qはアルキル基、アリール基またはヘテロ環基を表し、Yは 2 価の連結基を表し、nは 0 または 1 を表し、 Z_1 および Z_2 はハロゲン原子を表し、Xは水素原子または電子求引性基を表す。
 - 一般式(H)においてQは好ましくはアリール基またはヘテロ環基である。
- 一般式(H)において、Qがヘテロ環基である場合、窒素原子を1ないし2含有する含窒素ヘテロ環基が好ましく、2-ピリジル基、2-キノリル基が特に好ましい。
- 一般式(H)において、Qがアリール基である場合、Qは好ましくはハメット の置換基定数 σ p が正の値をとる電子求引性基で置換されたフェニル基を表す。 ハメットの置換基定数に関しては、Journal of Medicinal Chemistry, 1973, Vol. 16, No. 11, 1207-1216 等を参考にすることができる。このような電子求引性基と しては、例えばハロゲン原子(フッ素原子(σ p値:0.06)、塩素原子(σ p値:0. 23)、臭素原子(σ p値:0. 23)、ヨウ素原子(σ p値:0. 18))、トリハロメチル基(トリブロモメチル(σρ値:0.29)、トリク ロロメチル(σ p値:0.33)、トリフルオロメチル(σ p値:0.54)) 、シアノ基(σρ値:0.66)、ニトロ基(σρ値:0.78)、脂肪族・ア リールもしくは複素環スルホニル基 (例えば、メタンスルホニル (σρ値: 0. 7 2))、脂肪族・アリールもしくは複素環アシル基(例えば、アセチル (σp 値:0.50)、ベンゾイル(σρ値:0.43))、アルキニル基(例えば、 C≡CH(σp値:0.23))、脂肪族・アリールもしくは複素環オキシカル ボニル基 (例えば、メトキシカルボニル (σρ値: 0.45)、フェノキシカル ボニル (σp値: 0. 44))、カルバモイル基 (σp値: 0. 36)、スルフ ァモイル基(σρ値:0.57)、スルホキシド基、ヘテロ環基、ホスホリル基 等があげられる。σρ値としては好ましくは0.2~2.0の範囲で、より好ま しくは0.4から1.0の範囲である。電子求引性基として特に好ましいのは、 カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アルキルスルホニル基、アルキルホ スホリル基で、なかでもカルバモイル基が最も好ましい。

Xは、好ましくは電子求引性基であり、より好ましくはハロゲン原子、脂肪族・アリールもしくは複素環スルホニル基、脂肪族・アリールもしくは複素環アシル

基、脂肪族・アリールもしくは複素環オキシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基であり、特に好ましくはハロゲン原子である。ハロゲン原子の中でも、好ましくは塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子であり、更に好ましくは塩素原子、臭素原子であり、特に好ましくは臭素原子である。

Yは好ましくは-C(=O)-、-SO-または $-SO_2$ -を表し、より好ましくは-C(=O)-、 $-SO_2$ -であり、特に好ましくは $-SO_2$ -である。 n は、0 または1 を表し、好ましくは1 である。

[0238]

以下に本発明における一般式(H)の化合物の具体例を示す。

[0239]

【化36】

$$(H-1)$$

$$(H-2)$$

$$(H-3)$$

$$(H-3)$$
 $(H-4)$

$$(H-5)$$

$$(H-6)$$

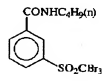
$$(H-7)$$

$$SO_2CBr_3$$

$$(H-8)$$

$$(H-9)$$

$$(H-10)$$



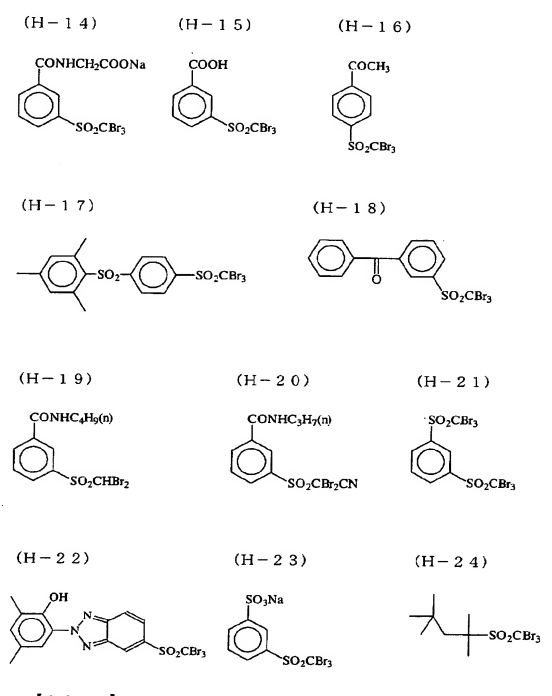
$$(H-11)$$

$$(H-12)$$

$$(H-13)$$

[0240]

【化37】



[0241]

上記以外の本発明における好ましいポリハロゲン化合物としては、特開2001-3 1644号、同2001-56526号、同2001-209145号に記載の化合物が挙げられる。

本発明における一般式(H)で表される化合物は、画像形成層の非感光性銀塩 1 モルあたり、 10^{-4} ~1 モルの範囲で使用することが好ましく、より好ましく

は 10^{-3} ~0.5 モルの範囲で、さらに好ましくは 1×10^{-2} ~0.2 モルの範囲で使用することが好ましい。

本発明において、カブリ防止剤を感光材料に含有せしめる方法としては、前記 還元剤の含有方法に記載の方法が挙げられ、有機ポリハロゲン化合物についても 固体微粒子分散物で添加することが好ましい。

[0242]

(その他のかぶり防止剤)

その他のカブリ防止剤としては特開平11-65021号段落番号0113の水銀(II)塩、同号段落番号0114の安息香酸類、特開2000-206642号のサリチル酸誘導体、特開2000-221634号の式(S)で表されるホルマリンスカベンジャー化合物、特開平11-352624号の請求項9に係るトリアジン化合物、特開平6-11791号の一般式(III)で表される化合物、4-ヒドロキシ-6-メチル-1,3,3a,7-テトラザインデン等が挙げられる。

[0243]

本発明における熱現像感光材料はカブリ防止を目的としてアゾリウム塩を含有しても良い。アゾリウム塩としては、特開昭59-193447号記載の一般式(XI)で表される化合物、特公昭55-12581号記載の化合物、特開昭60-153039号記載の一般式(II)で表される化合物が挙げられる。アゾリウム塩は感光材料のいかなる部位に添加しても良いが、添加層としては画像形成層を有する面の層に添加することが好ましく、有機銀塩含有層に添加することがさらに好ましい。アゾリウム塩の添加時期としては塗布液調製のいかなる工程で行っても良く、有機銀塩含有層に添加する場合は有機銀塩調製時から塗布液調製時のいかなる工程でも良いが有機銀塩調製後から塗布直前が好ましい。アゾリウム塩の添加法としては粉末、溶液、微粒子分散物などいかなる方法で行っても良い。また、増感色素、還元剤、色調剤など他の添加物と混合した溶液として添加しても良い。本発明においてアゾリウム塩の添加量としてはいかなる量でも良いが、銀1モル当たり1×10-6モル以上2モル以下が好ましく、1×10-3モル以上0.5モル以下がさらに好ましい。

[0244]

(その他の添加剤)

ページ: 105/

1) メルカプト、ジスルフィド、およびチオン類

本発明には現像を抑制あるいは促進させ現像を制御するため、分光増感効率を向上させるため、現像前後の保存性を向上させるためなどにメルカプト化合物、ジスルフィド化合物、チオン化合物を含有させることができ、特開平10-62899号の段落番号0067~0069、特開平10-186572号の一般式(I)で表される化合物及びその具体例として段落番号0033~0052、欧州特許公開第0803764A1号の第20ページ第36~56行に記載されている。その中でも特開平9-297367号、特開平9-304875号、特開2001-100358号、特願2001-104213号、特願2001-104214等に記載されているメルカプト置換複素芳香族化合物が好ましい。

[0245]

2) 色調剤

本発明の熱現像感光材料では色調剤の添加が好ましく、色調剤については、特開平10-62899号の段落番号0054~0055、欧州特許公開第0803764A1号の第21ページ第23~48行、特開2000-356317号や特開2000-187298号に記載されており、特に、フタラジノン類(フタラジノン、フタラジノン誘導体もしくは金属塩;例えば4-(1-ナフチル)フタラジノン、6-クロロフタラジノン、5,7-ジメトキシフタラジノンおよび2,3-ジヒドロ-1,4-フタラジンジオン);フタラジノン類とフタル酸類(例えば、フタル酸、4-メチルフタル酸、4-ニトロフタル酸、フタル酸ニアンモニウム、フタル酸ナトリウム、フタル酸カリウムおよびテトラクロロ無水フタル酸)との組合せ;フタラジン類(フタラジン、フタラジン誘導体もしくは金属塩;例えば4-(1-ナフチル)フタラジン、6-イソプロピルフタラジン、6-ナーブチルフラタジン、6-クロロフタラジン、5,7-ジメトキシフタラジンおよび2,3-ジヒドロフタラジン);フタラジン類とフタル酸類との組合せが好ましく、特にフタラジン類とフタル酸類の組合せが好ましい。そのなかでも特に好ましい組み合わせは6-イソプロピルフタラジンとフタル酸または4メチルフタル酸との組み合わせである。

[0246]

3) 可塑剂、潤滑剂

本発明における画像形成層に用いることのできる可塑剤および潤滑剤について

は特開平11-65021号段落番号0117、超硬調画像形成のための超硬調化剤やその添加方法や量については、同号段落番号0118、特開平11-223898号段落番号0136~0193、特開平2000-284399号の式(H)、式(1)~(3)、式(A)、(B)の化合物、特願平11-91652号記載の一般式(III)~(V)の化合物(具体的化合物:化21~化24)、硬調化促進剤については特開平11-65021号段落番号0102、特開平11-223898号段落番号0194~0195に記載されている。

[0247]

4)染料、顔料

本発明の熱現像感光材料は、色調改良、レーザー露光時の干渉縞発生防止、イラジエーション防止の観点から各種染料や顔料 (例えばC.I.Pigment Blue 60、C.I.Pigment Blue 64、C.I.Pigment Blue 15:6) を用いることができる。

本発明に用いられる染料、または顔料として、金属フタロシアニン化合物が好ましい。特に、水溶性金属フタロシアニン化合物がより好ましく用いられることができる。

[0248]

本発明に使用することができる「金属フタロシアニン化合物」について説明する。

金属フタロシアニン化合物は、金属を含まないフタロシアニン核の金属錯塩であって、中心金属は、Na, K, Be, Mg, Mn, Ca, Ba, Cd、Hg, Cr, Fe, Co, Ni, Zn, Pt, Pd, Cu, Ti, V, Si, Sr, Mo, B, Al, Pb, Snなどの金属元素のうち錯塩を安定に形成するものであればどれでも良いが、好ましくは遷移金属元素が好ましく、例としてクロム、マンガン、鉄、コバルト、ニッケル、銅、亜鉛を挙げることができ、特に好ましくは銅である。

[0249]

本発明における金属フタロシアニン化合物、そのフタロシアニン炭素環式芳香族環に直接または連結基を介して、水溶性基で置換されていても良い。水溶性基としては、スルホン酸基またはその塩、カルボン酸基またはその塩などの p K a が 6 以下の解離性基またはその塩がフタロシアニン炭素環式芳香族環に直接また

は連結基を介して結合したものである。具体的には、 $-SO_2NHSO_2R$ 、-CONHCOOR、 $-SO_2NHCOR$ などを挙げることができる。

また、水溶性ポリマー主鎖にペンダントとして金属フタロシアニン化合物が連結された化合物も用いることができる。

[0250]

下記一般式 (Pc-X) で表される化合物は、ブルーの背景色用途に使用できることができる水溶性ではない金属フタロシアニンである。

一般式 (Pc-X)

[0251]

【化38】

$$R_{5}$$
 R_{6}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{10}
 R_{10}
 R_{11}
 R_{11}
 R_{12}
 R_{13}
 R_{14}
 R_{14}
 R_{14}

[0252]

式中、Mは多原子価金属原子である。

 R_1 、 R_4 、 R_5 、 R_8 、 R_9 、 R_{12} 、 R_{13} および R_{16} は、それぞれ独立に、水素原子または置換若しくは非置換の、分岐若しくは非分岐のアルキル基を表す。

 R_2 、 R_3 、 R_6 、 R_7 、 R_{10} 、 R_{11} 、 R_{14} および R_{15} は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、置換若しくは非置換の、分岐若しくは非分岐のアルキル基

、置換若しくは非置換のアリール基、置換若しくは非置換のアルコキシ基または 置換若しくは非置換のアリールオキシ基を表す。

または、隣接する、 R_1 ならびに R_2 、 R_2 ならびに R_3 、 R_3 ならびに R_4 、 R_5 ならびに R_6 、 R_6 ならびに R_7 、 R_7 ならびに R_8 、 R_8 ならびに R_9 、 R_9 ならびに R_{10} 、 R_{10} ならびに R_{11} 、 R_{11} ならびに R_{12} 、 R_{13} ならびに R_{14} 、 R_{14} ならびに R_{15} 、および R_{15} ならびに R_{16} の対の一つまたはそれ以上が一緒になって置換若しくは非置換の芳香族若しくはヘテロ芳香族環を形成するのに必要な原子群を表わす。)

[0253]

また、水溶性の金属フタロシアニンとしては、市販のものとして、染料便覧(1975年丸善)やCOLOUR INDEXInternational third edition(1992, The Society of Dye and Colourists)に記載の酸性染料、直接染料、反応性染料を用いることができる。具体的には、C. I. Acid Blue185,197,228,242,243,249,254,255,275,279,283やC. I. Direct Blue 86,87,189,199,262,264,276、およびC. I. Reactive Blue 3,7,11,14,15,18,21,23,25,30,35,38,41,48,

57, 58, 63, 71, 72, 77, 80, 85, 88, 91, 92, 95, 105, 106, 107, 117, 118, 123, 124, 136, 140, 143, 148, 151, 152, 153, 190, 197, 207, 215, 227, 229, 231等を使用することができる。

C.I.Direct Blue 86について、具体的には Aizen Primula Turquoise Blue GLH(保土谷化学)、Cupro Cyanine Blue GL(東洋インキ)、Daivogen Turquoise Blue S(大日本インキ)、Direct Fast Cyanine Blue GL(高岡化学)、Kayafect Blue GT、Kayafect Blue T、Kayarus Turquoise Blue GL(以上 日本化薬)、Kiwa Turquoise Blue GL(紀和化学)、Nankai Direct Fast Cyanine Blue GL(南海染料)、Phthalocyanine Blue G conc. (字須化学)、Sanyo Turquoise Blue BLR(山陽色素)、Sanyo Cyanine Blue SBL conc. -B(山陽色素)、Sumilight Supra Turquoise Blue G conc. (以上 住友化学)、Sirius Supra Turquoise Blue GL(Bayer)、Diazol Light Turquoise JL(ICI)、Lurantin Light Turquoise Blue GL(BASF)、Solar Turquoise Blue GLL(Sandoz)などの商品が挙げられる。

C. I. Direct Blue 199について、具体的には Solar Turquoise Blue FBL(Sand oz)、Lurantin Light Turquoise Blue FBL(BASF)、Diazol Light Turquoise JRL (ICI)、Levacell Fast Turquoise Blue BLN、Levacell Fast Turquoise Blue FBL(以上 Bayer)、Kayafect Turquoise RN(日本化薬)、Sumilight Supra Turquoise Blue FB(住友化学)、Jay Direct Turquoise Blue CGL、Jay Direct Turquoise Blue FBL(以上 Jay Chemical)、などの商品が挙げられる。

[0254]

色調が好ましい会合吸収の大きなフタロシアニン染料としては、スルファモイル基、カルバモイル基、水酸基のような水素結合性の置換基を分子内に有する染料が好ましく、好ましいものとして一般式 P c - 1 で表されるものを挙げることができる。

一般式Pc-1:MPc (SO₃H) n (SO₂NHR) m

上記一般式Pc-1において、Pcはフタロシアニン骨格を表し、Rはアルキル基、アリール基またはヘテロ環基を表し、それらは各々置換基を有していても良い。nは0から4、mは1から4の整数を表す。Mは水素原子、金属原子またはその酸化物、水酸化物もしくはハロゲン化物を表す。

Mとしては、Cu、Ni、Zn、Al等が好ましく、Cuが最も好ましい。一般式Pc-1においてスルホ基は遊離の形で表されているが塩であってもよい。一般式Pc-1で表されるフタロシアニン染料は水溶性であり、分子内に少なくとも1個イオン性親水性基を有する。イオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アルカリ金属イオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジウムイオン、テトラメチルホスホニウム)が含まれる。

[0255]

この他、トリアジニル基を有する反応性染料およびトリアジニル反応性基を加

水分解した染料も好ましい。

さらには、特開2000-303009、特願2001-96610号、同2001-226275号、同2001-47013号、同2001-57063号、同2001-76689号に記載されたような、いわゆる下記一般式Pc-2で表されたような β 位に特定の置換基を有するフタロシアニン染料が大きな会合吸収を与える点で好ましく用いられる。

一般式 P c - 2

[0256]

【化39】

$$Y_{17}$$
 Y_{18}
 Y_{18}
 Y_{18}
 Y_{18}
 Y_{19}
 Y_{19}
 Y_{11}
 Y_{11}
 Y_{12}
 Y_{12}
 Y_{13}
 Y_{14}
 Y_{12}
 Y_{13}

[0257]

 X_{11} \sim X_{14} 、 Y_{11} \sim Y_{18} は、それぞれ独立に、- $SO_2 - Z$ 、- $SO_2 NR^1R^2$ 、スルホ基、- $CONR^1R^2$ 、または- CO_2R^1 を表す。ここで、Z は、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換の複素環基を表す。 R^1 、 R^2 は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、

 Y_{11} 、 Y_{12} 、 Y_{13} および Y_{14} は、それぞれ独立に、一価の置換基を表す。

Mは、Cu、Ni、Zn、Al等が好ましく、Cuが最も好ましい。

 a_{11} $\sim a_{14}$ は、それぞれ独立に、1または2の整数を表し、 $4 \leq a_{11} + a_{12} + a_{13} + a_{14} \leq 6$ を満たすことが好ましく、その中でも $a_{11} = a_{12} = a_{13} = a_{14} = 1$ のときが特に好ましい。

[0258]

 X_{11} 、 X_{12} 、 X_{13} および X_{14} は、それぞれ全く同じ置換基であっても良く、あるいは例えば X_{11} 、 X_{12} 、 X_{13} および X_{14} が全て $-SO_2-Z$ であるが各Zは互いに異なるものを含む場合のように、同じ種類の置換基であるが部分的に互いに異なる置換基であっても良く、あるいは例えば $-SO_2-Z$ と $-SO_2NR^1R^2$ が同時に置換した場合のように、互いに異なる置換基を含んでいても良い。

一般式 P c - 2 で表されるフタロシアニン染料は水溶性であり、分子内に少なくとも1個イオン性親水性基を有する。イオン性親水性基には、一般式 P c - 1 で挙げた基を挙げることができる。

[0259]

以下に一般式 P c - 1 および P c - 2 で表される好ましい染料の例を挙げる。 以下、イオン性親水性基はすべて遊離の形で表すが塩であっても良い。

(I) C. I. Direct Blue 199

CuPc (SO₃H) n (SO₂NHR) mで表される染料

$$(I-1)$$
 $n=1$, $m=3$ $R=CH_2CH_2SO_3H$

$$(I-2)$$
 $n=2$ $m=2$ $R=CH_2CO_2H$

$$(I-3)$$
 $n=3$, $m=1$ $R=CH_2CH_2CO_2H$

$$(I-4)$$
 $n=3$, $m=1$ $R=CH_2CH_2OH$

$$(I-5)$$
 $n=3$, $m=1$ $R=CH_2CH$ (OH) CH_3

$$(I-6)$$
 $n=3$, $m=1$ $R=CH_2CH_2OCH_2CH_2OH$

[0260]

(II) 一般式Pc-2において、Y₁₁~Y₁₈=H、a₁₁~a₁₄=1の染料

- (II-1) $X_{11} \sim X_{14} = SO_2NHCH_2CH_2SO_3H$
- (II-2) $X_{11} \sim X_{14} = CONHCH_2CO_2H$
- (II-3) $X_{11}\sim X_{14}=SO_2CH_2CH_2CH_2SO_3H$
- $(II-4) X_{11} \sim X_{14} = SO_3H$
- $(II-5) X_{11} \sim X_{14} = CO_2H$
- (II-6) $X_{11} \sim X_{14} = CONHCH_2CH_2SO_3H$
- (II-7) $X_{11}\sim X_{14}=CONHCH_2SO_3H$
- $(II-8) X_{11} \sim X_{14} = SO_2CH_2CH (OH) CH_2SOH$

[0261]

さらには、特願2001-96610号、同2001-226275号、同2001-47013号、同2001-57 063号、同2001-76689号に記載された染料を挙げることができる。

[0262]

本発明においては、金属フタロシアニン化合物の中心金属と同じ種類のフリーイオンは、ハロゲン化銀感光材料一般に、写真特性に影響を与えるため、フタロシアニン化合物の含有量に対し200モル%を超えない範囲で、該熱現像感光材料中に含有されていることが好ましく、好ましくは100モル%以下、より好ましくは40モル%以下である。

[0263]

本発明においては、金属フタロシアニン化合物は、吸収スペクトルが以下の3つの特性を有するシアン染料であるうちの少なくとも1つの状態であることが好ましい。測定は、例えば、JIS K 0115「吸光光度分析通則」に準拠して行われる。

[0264]

(1)吸収スペクトルのピークが、波長590nm~640nmの間と、波長650nm~710nmの間の両方に存在するシアン染料。

[0265]

(2) 吸収スペクトルのピークが、波長590nm~640nmの間に存在し、 波長650nm~710nmの間に存在しない(吸収極大にならないショルダー は除く)シアン染料。

[0266]

(3) 吸収スペクトルのピークが、波長650nm~710nmの間に存在し、 波長590nm~640nmの間に存在しない(吸収極大にならないショルダー は除く)シアン染料。

[0267]

一般的に、同じカラーインデックスナンバーの染料であっても、置換基の種類 や位置、数が変わることによって、吸収スペクトルのピークの位置や大きさが変 わることが知られている。

フタロシアニン染料は、波長650nmから710nm、より好ましくは65 0nmから690nmの間にモノマーの吸収ピークを、波長590nmから65 0nm、より好ましくは590nmから600nmの間に会合体の吸収ピークを 有することが一般的である。モノマーの吸収があまりにも強いと色調がグリーン 味となるので、医療用写真分野で好まれるブルー色調を得るためには好ましくな い。

[0268]

例えば(1)の場合のようなシアン染料は広い波長に渡り吸収を有するため、 感光材料中では、色調調整、イラジエーション防止、ハレーション防止、セーフ ライトフィルターなど幅広い機能を持たせることができ非常に好ましい。

膜中の吸収スペクトルにおいて、Aは波長590nm~640nmにおける吸収スペクトルのピーク値を示し、Bは波長650nm~710nmにおける吸収スペクトルのピーク値を示すものとした場合に、以下のような点で好ましい比率を示すことができる。

即ち、色調調整が可能で、赤感性感光材料での感度低下が少ないという目的のためには、 $B/A \le 1$. 0であることが好ましく、0. 9以下であることが更に好ましく、0. 8以下であることが最も好ましい。

また反対に、イラジエーション防止、ハレーション防止機能を重視した場合、 B/A>1.0であることが好ましいが、これら諸機能のバランスを取る上では 、以下の不等式を満たすことが好ましい。

好ましくは、 0.5<B/A<1.8

特に好ましくは、0.8<B/A<1.3

波長590nm~640nmと650nm~710nmの間に、それぞれ吸収スペクトルのピークがある金属フタロシアニン化合物において、この2つのピークの値の比は化合物によって異なり、それは置換基の種類や位置、数の違いによるものである。

[0269]

また、(2) の場合のようなシアン染料の場合、吸収がシャープ、かつ可視域の吸収が多いので、感光材料中では、色調調整、セーフライトフィルターなどの機能に少量で有効に機能させることができる点で好ましい。波長650nm~710nmの間に吸収スペクトルのピークがない状態もまた、化合物によって異なり、それは置換基の種類や位置、数の違いによるものである。

[0270]

また(3)の場合のようなシアン染料の場合、吸収がシャープかつ、可視域の吸収が少ないので、感光材料中では、イラジエーション防止、ハレーション防止などの機能に少量で有効に機能させることができる点で好ましい。波長590nm~640nmの間に吸収スペクトルのピークがない状態もまた、化合物によって異なり、それは置換基の種類や位置、数の違いによるものである。

[0271]

当該金属フタロシアニン化合物の吸光度は、化合物の2質量%水溶液を水で1000倍に希釈した液体の400nmから800nmにおける最大吸光度が0.3以上1.2未満であることが好ましい。

[0272]

本発明では、金属フタロシアニン化合物は、予め水を媒体として調製された水溶液または微粒子分散液として感光材料の製造で用いることが好ましい。該液中に、本発明における金属フタロシアニン化合物は、0.1~30質量%で含有され、好ましくは0.5~20質量%、更に好ましくは1~8質量%程度含有される。該液はさらに水溶性有機溶媒や補助添加剤を含有していても良い。その含有量は、水溶性有機溶媒の~30質量%、好ましくは5~30質量%、補助添加剤0~5質量%、好ましくは0~2質量%程度である。

[0273]

本発明では、金属フタロシアニン化合物の水溶液または微粒子分散液を調製す るに当たり、使用し得る水溶性有機溶剤の具体例としては、例えばメタノール、 エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソブタノール、 第二ブタノール、第三ブタノール等のC1~C4アルカノール、N, N-ジメチ ルホルムアミドまたはN, $N-ジメチルアセトアミド等のカルボン酸アミド、<math>\epsilon$ ーカプロラクタム、N-メチルピロリジン-2-オン等のラクタム類、尿素、1 , 3 - ジメチルイミダゾリジン - 2 - オンまたは 1 , 3 - ジメチルヘキサヒドロ ピリミドー2ーオン等の環式尿素、アセトン、メチルエチルケトン、2ーメチル -2-ヒドロキシペンタン-4-オン等のケトンまたはケトアルコール、テトラ ヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル、エチレングリコール、1,2-または 1, 3 - プロピレングリコール、1, 2 - または1, 4 - ブチレングリコール、1,6-ヘキシレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコー ル、ジプロピレングリコール、チオジグリコール、ポリエチレングリコール、ポ リプロピレングリコール等のC2~C6アルキレン単位を有するモノー、オリゴ ーまたはポリアルキレングリコールまたはチオグリコール、グリセリン、ヘキサ ン-1.2.6-トリオール等のポリオール(トリオール)、エチレングリコー ルモノメチルーエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、ジエチレン グリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、ト リエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコールモノエチル エーテル等の多価アルコールのС1~С4アルキルエーテル、γーブチロラクト ンまたはジメチルスルホキシド等があげられる。これらの水溶性有機溶媒は2種 以上併用しても良い。

[0274]

上記水溶性有機溶媒のうち、尿素、N-メチルピロリジン-2-オン、炭素数2~6のアルキレン単位を有するモノ、ジまたはトリアルキレングリコールが好ましく、更にモノ、ジまたはトリエチレングリコール、ジプロピレングリコール、ジメチルスルホキシド等が好ましく用いられ、特に、N-メチルピロリジン-2-オン、ジエチレングリコール、ジメチルスルホキシド、尿素の使用が好まし

く、特に好ましいのは尿素である。

本発明では、金属フタロシアニン染料は、感光材料の作製時に該水溶液をさらに種々の薬品と混合して希釈されていくため、該水溶液とは別に、水溶性有機溶媒を該金属フタロシアニン化合物の含有量1モルに対して、1モル~500モルの範囲で含ませる方法も好ましく用いられる。

[0275]

染料の添加量は、熱現像処理後の画像の色調をブルーにあわせるために、銀色調やほかの添加剤によってもたらされる色調と組み合わせて決定する。一般には、目的とする波長(シアン染料の場合、600 nmで測定)で測定したときの光学濃度(吸光度)が0.5を越えない量で使用する。光学濃度は、0.01から0.5であり、好ましくは0.01から0.1であり、さらに好ましくは0.01から0.5である。このような光学濃度を得るための染料の使用量は、一般に0.5から 15 mg/m^2 程度である。

[0276]

5) 超硬調化剤

印刷製版用途に適した超硬調画像形成のためには、画像形成層に超硬調化剤を添加することが好ましい。超硬調化剤やその添加方法及び添加量については、同号公報段落番号0118、特開平11-223898号公報段落番号0136~0193、特願平11-87297号明細書の式(H)、式(1)~(3)、式(A)、(B)の化合物、特願平11-91652号明細書記載の一般式(III)~(V)の化合物(具体的化合物:化21~化24)、硬調化促進剤については特開平11-65021号公報段落番号0102、特開平11-223898号公報段落番号0194~0195に記載されている。

[0277]

蟻酸や蟻酸塩を強いかぶらせ物質として用いるには、感光性ハロゲン化銀を含有する画像形成層を有する側に銀1モル当たり5ミリモル以下、さらには1ミリモル以下で含有することが好ましい。

[0278]

熱現像感光材料で超硬調化剤を用いる場合には、五酸化二リンが水和してでき

る酸またはその塩を併用して用いることが好ましい。五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩としては、メタリン酸(塩)、ピロリン酸(塩)、オルトリン酸(塩)、三リン酸(塩)、四リン酸(塩)、ヘキサメタリン酸(塩)などを挙げることができる。特に好ましく用いられる五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩としては、オルトリン酸(塩)、ヘキサメタリン酸(塩)を挙げることができる。具体的な塩としてはオルトリン酸ナトリウム、オルトリン酸二水素ナトリウム、ヘキサメタリン酸ナトリウム、ヘキサメタリン酸アンモニウムなどがある。

五酸化二リンが水和してできる酸またはその塩の使用量(感光材料 1 m^2 あたりの塗布量)は感度やカブリなどの性能に合わせて所望の量でよいが、 $0.1 \sim 500 \text{mg/m}^2$ が好ましく、 $0.5 \sim 100 \text{mg/m}^2$ がより好ましい。

本発明における還元剤、水素結合性化合物、現像促進剤およびポリハロゲン化合物は固体分散物として使用することが好ましく、これらの固体分散物の好ましい製造方法は特開2002-55405号に記載されている。

[0279]

(塗布液の調製および塗布)

本発明における画像形成層塗布液の調製温度は、30℃以上65℃以下がよく、さらに好ましい温度は35℃以上60℃未満、より好ましい温度は35℃以上55℃以下である。また、ポリマーラテックス添加直後の画像形成層塗布液の温度が30℃以上65℃以下で維持されることが好ましい。

[0280]

(層構成および構成成分)

本発明における画像形成層は、支持体上に一またはそれ以上の層で構成される。一層で構成する場合は有機銀塩、感光性ハロゲン化銀、還元剤およびバインダーよりなり、必要により色調剤、被覆助剤および他の補助剤などの所望による追加の材料を含む。二層以上で構成する場合は、第1画像形成層(通常は支持体に隣接した層)中に有機銀塩および感光性ハロゲン化銀を含み、第2画像形成層または両層中にいくつかの他の成分を含まなければならない。多色感光性熱現像写真材料の構成は、各色についてこれらの二層の組合せを含んでよく、また、米国特許

第4,708,928号に記載されているように単一層内に全ての成分を含んでいてもよい。多染料多色感光性熱現像写真材料の場合、各乳剤層は、一般に、米国特許第4,460,681号に記載されているように、各画像形成層の間に官能性もしくは非官能性のバリアー層を使用することにより、互いに区別されて保持される。

本発明の熱現像感光材料は、画像形成層に加えて非感光性層を有することができる。非感光性層は、その配置から(a)画像形成層の上(支持体よりも遠い側)に設けられる表面保護層、(b)複数の画像形成層の間や画像形成層と保護層の間に設けられる中間層、(c)画像形成層と支持体との間に設けられる下塗り層、(d)画像形成層の反対側に設けられるバック層に分類できる。

[0281]

また、光学フィルターとして作用する層を設けることができるが、(a) または(b) の層として設けられる。アンチハレーション層は、(c) または(d) の層として感光材料に設けられる。

[0282]

1)表面保護層および中間層

本発明における熱現像感光材料は画像形成層の付着防止などの目的で表面保護層を設けることができる。表面保護層は前述した最外層のみの単層でもよいし、複数層であってもよい。表面保護層については、特開平11-65021号段落番号0119~0120、特開2000-171936号にも記載されている。

本発明における表面保護層のバインダーについては、前述したとおりである。

[0283]

なお、表面保護層と画像形成層との間には、塗布面状を良好に保つために中間層を設けることが好ましい。中間層については、特開平10-186571号、特開平11-119375号、特開平11-288058号各公報に記載のものを用いることができるが、本発明においては、最外層と画像形成層の間に少なくとも2層の中間層を設けることが好ましい。特に本発明では、最外層のバインダーの50質量%以上がセット性のないラテックスであるために、最外層に隣接する側の中間層にはセット性を有するポリマー(例えばゼラチンなどの動物性蛋白質由来の水溶性ポリマーもしくはカラギーナンなどの植物系多糖類)を含有する

ページ: 119/

ことが好ましい。

[0284]

2) アンチハレーション層

本発明の熱現像感光材料においては、アンチハレーション層を画像形成層に対して光源から遠い側に設けることができる。

[0285]

アンチハレーション層については特開平11-65021号段落番号 $0123\sim0124$ 、特開平11-223898号、同9-230531号、同10-36695号、同10-104779号、同11-231457号、同11-352625号、同11-352626号等に記載されている。

アンチハレーション層には、露光波長に吸収を有するアンチハレーション染料を含有する。露光波長が赤外域にある場合には赤外線吸収染料を用いればよく、その場合には可視域に吸収を有しない染料が好ましい。

可視域に吸収を有する染料を用いてハレーション防止を行う場合には、画像形成後には染料の色が実質的に残らないようにすることが好ましく、熱現像の熱により消色する手段を用いることが好ましく、特に非感光性層に熱消色染料と塩基プレカーサーとを添加してアンチハレーション層として機能させることが好ましい。これらの技術については特開平11-231457号等に記載されている。

[0286]

消色染料の添加量は、染料の用途により決定する。一般には、目的とする波長で測定したときの光学濃度(吸光度)が0.1を越える量で使用する。光学濃度は、 $0.15\sim2$ であることが好ましく $0.2\sim1$ であることがより好ましい。このような光学濃度を得るための染料の使用量は、一般に $0.001\sim1$ g $/m^2$ 程度である。

[0287]

なお、このように染料を消色すると、熱現像後の光学濃度を 0. 1以下に低下させることができる。二種類以上の消色染料を、熱消色型記録材料や熱現像感光材料において併用してもよい。同様に、二種類以上の塩基プレカーサーを併用してもよい。

このような消色染料と塩基プレカーサーを用いる熱消色においては、特開平11 -352626号に記載のような塩基プレカーサーと混合すると融点を3℃(deg)以上

降下させる物質(例えば、ジフェニルスルホン、4-クロロフェニル(フェニル) スルホン)、2-ナフチルベンゾエート等を併用することが熱消色性等の点で好ま しい。

[0288]

3) バック層

本発明に適用することのできるバック層については特開平11-65021号段落番号 0128~0130に記載されている。

[0289]

本発明においては、銀色調、画像の経時変化を改良する目的で300~450nmに吸収極大を有する着色剤を添加することができる。このような着色剤は、特開昭62-210458号、同63-104046号、同63-103235号、同63-208846号、同63-306436号、同63-314535号、特開平01-61745号、特開平2001-100363などに記載されている。

このような着色剤は、通常、 $0.1 \text{mg/m}^2 \sim 1 \text{ g/m}^2$ の範囲で添加され、添加する層としては画像形成層の反対側に設けられるバック層が好ましい。

また、ベース色調を調整するために580~680nmに吸収ピークを有する染料を使用することが好ましい。この目的の染料としては短波長側の吸収強度が小さい特開平4-359967、同4-359968記載のアゾメチン系の油溶性染料、特願2002-96797号記載のフタロシアニン系の水溶性染料が好ましい。この目的の染料はいずれの層に添加してもよいが、乳剤面側の非感光層またはバック面側に添加することがより好ましい。

[0290]

本発明における熱現像感光材料は、支持体の一方の側に少なくとも1層のハロゲン化銀乳剤を含む画像形成層を有し、他方の側にバック層を有する、いわゆる片面感光材料であることが好ましい。

[0291]

4) マット剤

本発明において、搬送性改良のためにマット剤を添加することが好ましく、マット剤については、特開平11-65021号段落番号0126~0127に記載されている。マット剤は感光材料 $1\,\mathrm{m}^2$ 当たりの塗布量で示した場合、好ましくは $1\sim400\,\mathrm{mg/m}^2$ 、

より好ましくは $5\sim300\text{mg/m}^2$ である。

本発明においてマット剤の形状は定型、不定形のいずれでもよいが好ましくは定型で、球形が好ましく用いられる。平均粒径は $0.5\sim10\,\mu\,\mathrm{m}$ であることが好ましく、より好ましくは $1.0\sim8.0\,\mu\,\mathrm{m}$ 、さらに好ましくは $2.0\sim6.0\,\mu\,\mathrm{m}$ の範囲である。また、サイズ分布の変動係数としては50%以下であることが好ましく、より好ましくは40%以下、さらに好ましくは、30%以下である。ここで変動係数とは(粒径の標準偏差)/(粒径の平均値)×100で表される値である。また、変動係数が小さいマット剤で平均粒径の比が3より大きいものを2種併用することも好ましい。

また、乳剤面のマット度は星屑故障が生じなければいかようでも良いが、ベック平滑度が30秒以上2000秒以下が好ましく、特に40秒以上1500秒以下が好ましい。ベック平滑度は、日本工業規格(JIS)P8119「紙および板紙のベック試験器による平滑度試験方法」およびTAPPI標準法T479により容易に求めることができる。

[0292]

本発明においてバック層のマット度としてはベック平滑度が1200秒以下10秒以上が好ましく、800秒以下20秒以上が好ましく、さらに好ましくは500秒以下40秒以上である。

[0293]

本発明において、マット剤は感光材料の最外表面層もしくは最外表面層として 機能する層、あるいは外表面に近い層に含有されるのが好ましく、またいわゆる 保護層として作用する層に含有されることが好ましい。

[0294]

5) 膜面 p H

本発明の熱現像感光材料は、熱現像処理前の膜面 p H が 7. 0以下であることが好ましく、さらに好ましくは 6. 6以下である。その下限には特に制限はないが、3程度である。最も好ましい p H 範囲は 4~6. 2の範囲である。膜面 p H の調節はフタル酸誘導体などの有機酸や硫酸などの不揮発性の酸、アンモニアなどの揮発性の塩基を用いることが、膜面 p H を低減させるという観点から好まし

い。特にアンモニアは揮発しやすく、塗布する工程や熱現像される前に除去できることから低膜面 p Hを達成する上で好ましい。

また、水酸化ナトリウムや水酸化カリウム、水酸化リチウム等の不揮発性の塩基とアンモニアを併用することも好ましく用いられる。なお、膜面 p Hの測定方法は、特開2000-284399号明細書の段落番号 0 1 2 3 に記載されている。

[0295]

6) 硬膜剤

本発明における画像形成層、保護層、バック層など各層には硬膜剤を用いても良い。硬膜剤の例としてはT.H. James著 "THE THEORY OF THE PHOTOGRAPHIC PROC ESS FOURTH EDITION" (Macmillan Publishing Co., Inc.刊、1977年刊)77頁から87頁に記載の各方法があり、クロムみょうばん、2,4-ジクロロ-6-ヒドロキシ-s-トリアジンナトリウム塩、N,N-エチレンビス(ビニルスルホンアセトアミド)、N,N-プロピレンビス(ビニルスルホンアセトアミド)の他、同書78頁など記載の多価金属イオン、米国特許4,281,060号、特開平6-208193号などのポリイソシアネート類、米国特許4,791,042号などのエポキシ化合物類、特開昭62-89048号などのビニルスルホン系化合物類が好ましく用いられる。

[0296]

硬膜剤は溶液として添加され、この溶液の保護層塗布液中への添加時期は、塗布する180分前から直前、好ましくは60分前から10秒前であるが、混合方法及び混合条件については本発明の効果が十分に現れる限りにおいては特に制限はない。具体的な混合方法としては添加流量とコーターへの送液量から計算した平均滞留時間を所望の時間となるようにしたタンクでの混合する方法やN. Harnby、M. F. Edwards、A. W. Nienow著、高橋幸司訳"液体混合技術"(日刊工業新聞社刊、1989年)の第8章等に記載されているスタチックミキサーなどを使用する方法がある。

[0297]

7) 界面活性剤

本発明に適用できる界面活性剤については特開平11-65021号段落番号0132、溶剤については同号段落番号0133、支持体については同号段落番号0134、帯電防止 又は導電層については同号段落番号0135、カラー画像を得る方法については同号 段落番号0136に、滑り剤については特開平11-84573号段落番号0061~0064や特願平11-106881号段落番号0049~0062記載されている。

本発明においてはフッ素系の界面活性剤を使用することが好ましい。フッ素系界面活性剤の具体例は特開平10-197985号、特開2000-19680号、特開2000-214554号等に記載された化合物があげられる。また、特開平9-281636号記載の高分子フッ素系界面活性剤も好ましく用いられる。本発明の熱現像感光材料においては特開2002-82411号、特願2001-242357号および特願2001-264110号記載のフッ素系界面活性剤の使用が好ましい。特に特願2001-242357号および特願2001-264110号記載のフッ素系界面活性剤は水系の塗布液で塗布製造を行う場合、帯電調整能力、塗布面状の安定性、スベリ性の点で好ましく、特願2001-264110号記載のフッ素系界面活性剤は帯電調整能力が高く使用量が少なくてすむという点で最も好ましい。

本発明においてフッ素系界面活性剤は乳剤面、バック面のいずれにも使用することができ、両方の面に使用することが好ましい。また、前述の金属酸化物を含む導電層と組み合わせて使用することが特に好ましい。この場合には導電層を有する面のフッ素系界面活性剤の使用量を低減もしくは除去しても十分な性能が得られる。

フッ素系界面活性剤の好ましい使用量は乳剤面、バック面それぞれに $0.1 mg/m^2 \sim 100 mg/m^2$ の範囲で、より好ましくは $0.3 mg/m^2 \sim 30 mg/m^2$ の範囲、さらに好ましくは $1 mg/m^2 \sim 10 mg/m^2$ の範囲である。特に特願2001-264110号記載のフッ素系界面活性剤は効果が大きく、 $0.01 \sim 10 mg/m^2$ の範囲が好ましく、 $0.1 \sim 5 mg/m^2$ の範囲がより好ましい。

[0298]

8) 带電防止剤

本発明においては金属酸化物あるいは導電性ポリマーを含む導電層を有することが好ましい。帯電防止層は下塗り層、バック層表面保護層などと兼ねてもよく、また別途設けてもよい。帯電防止層の導電性材料は金属酸化物中に酸素欠陥、異種金属原子を導入して導電性を高めた金属酸化物が好ましく用いられる。金属酸化物の例としてはZnO、TiO2、SnO2が好ましく、ZnOに対しては

A1、Inの添加、SnO2に対してはSb、Nb、P、ハロゲン元素等の添加、TiO2に対してはNb、Ta等の添加が好ましい。特にSbを添加したSnO2が好ましい。異種原子の添加量は0.01~30mol%の範囲が好ましく、0.1から10mol%の範囲がより好ましい。金属酸化物の形状は球状、針状、板状いずれでもよいが、導電性付与の効果の点で長軸/単軸比が2.0以上、好ましくは3.0~50の針状粒子がよい。金属酸化物の使用量は好ましくは1mg/m2~1000mg/m2の範囲で、より好ましくは10mg/m2~500mg/m2の範囲、さらに好ましくは20mg/m2~200mg/m2の範囲である。本発明における帯電防止層は乳剤面側、バック面側のいずれに設置してもよいが、支持体とバック層との間に設置することが好ましい。本発明における帯電防止層の具体例は、特開平11-65021号段落番号0135、特開昭56-143430号、同56-143431号、同58-62646号、同56-120519号、特開平11-84573号の段落番号0040~0051、米国特許第5,575,957号、特開平11-223898号の段落番号0078~0084に記載されている。

[0299]

9) 支持体

透明支持体は二軸延伸時にフィルム中に残存する内部歪みを緩和させ、熱現像処理中に発生する熱収縮歪みをなくすために、130~185℃の温度範囲で熱処理を施したポリエステル、特にポリエチレンテレフタレートが好ましく用いられる。医療用の熱現像感光材料の場合、透明支持体は青色染料(例えば、特開平8-240877号実施例記載の染料-1)で着色されていてもよいし、無着色でもよい。支持体には、特開平11-84574号の水溶性ポリエステル、同10-186565号のスチレンブタジエン共重合体、特開2000-39684号や特願平11-106881号段落番号0063~0080の塩化ビニリデン共重合体などの下塗り技術を適用することが好ましい。支持体に画像形成層もしくはバック層を塗布するときの、支持体の含水率は0.5 wt%以下であることが好ましい。

[0300]

10)その他の添加剤

熱現像感光材料には、さらに、酸化防止剤、安定化剤、可塑剤、紫外線吸収剤 あるいは被覆助剤を添加してもよい。各種の添加剤は、画像形成層あるいは非感 光性層のいずれかに添加する。それらについてW098/36322号、EP803764A1号、特開平10-186567号、同10-18568号等を参考にすることができる。

[0301]

11) 塗布方式

本発明における熱現像感光材料はいかなる方法で塗布されても良い。具体的には、エクストルージョンコーティング、スライドコーティング、カーテンコーティング、浸漬コーティング、ナイフコーティング、フローコーティング、または米国特許第2,681,294号に記載の種類のホッパーを用いる押出コーティングを含む種々のコーティング操作が用いられ、Stephen F. Kistler、Petert M. Schweizer著 "LIQUID FILM COATING" (CHAPMAN & HALL社刊、1997年)399頁から536頁記載のエクストルージョンコーティング、またはスライドコーティング好ましく用いられ、特に好ましくはスライドコーティングが用いられる。スライドコーティングに使用されるスライドコーターの形状の例は同書427頁のFigure 11b.1にある。また、所望により同書399頁から536頁記載の方法、米国特許第2,761,791号および英国特許第837,095号に記載の方法により2層またはそれ以上の層を同時に被覆することができる。本発明において特に好ましい塗布方法は特開2001-194748号、同2002-153808号、同2002-153803号、同2002-182333号に記載された方法である。

[0302]

本発明における有機銀塩含有層塗布液は、いわゆるチキソトロピー流体であることが好ましい。この技術については特開平11-52509号を参考にすることができる。本発明における有機銀塩含有層塗布液は剪断速度 $0.1S^{-1}$ における粘度は400m Pa·s以上100,000 mPa·s以下が好ましく、さらに好ましくは500mPa·s以上20,00 mPa·s以下である。また、剪断速度 $1000S^{-1}$ においては1mPa·s以上200mPa·s以下が好ましく、さらに好ましくは5mPa·s以上80mPa·s以下である。

[0303]

本発明における塗布液を調合する場合において2種の液を混合する際は、公知のインライン混合機、インプラント混合機が好ましく用いられる。本発明における好ましいインライン混合機は、特開2002-85948号に、インプラント混合機は特

開2002-90940号に記載されている。

本発明における塗布液は塗布面状を良好に保つため脱泡処理をすることが好ましい。本発明における好ましい脱泡処理方法については、特開2002-66431号に記載された方法である。

本発明における塗布液を塗布する際には、支持体の耐電による塵、ほこり等の付着を防止するために除電を行うことが好ましい。本発明において好ましい除電方法の例は特開2002-143747に記載されている。

本発明においては非セット性の画像形成層塗布液を乾燥するため乾燥風、乾燥温度を精密にコントロールすることが重要である。本発明における好ましい乾燥方法は、特開2001-194749号、同2002-139814号に詳しく記載されている。

本発明の熱現像感光材料は成膜性を向上させるために塗布、乾燥直後に加熱処理をすることが好ましい。加熱処理の温度は膜面温度で60%~100%の範囲が好ましく、加熱時間は1%~60%の範囲が好ましい。より好ましい範囲は膜面温度が70~90%、加熱時間が2~10%の範囲である。本発明における好ましい加熱処理の方法は、特開2002-107872号に記載されている。

また、本発明の熱現像感光材料を安定して連続製造するためには特開2002-156 728号、同2002-182333号に記載の製造方法が好ましく用いられる。

[0304]

熱現像感光材料は、モノシート型(受像材料のような他のシートを使用せずに 、熱現像感光材料上に画像を形成できる型)であることが好ましい。

[0305]

12)包装材料

本発明の感光材料は生保存時の写真性能の変動を押えるため、もしくはカール、巻癖などを改良するために、酸素透過率および/または水分透過率の低い包装材料で包装することが好ましい。酸素透過率は25℃で50ml/atm·m 2 ·day以下であることが好ましく、より好ましくは10ml/atm·m 2 ·day以下、さらに好ましくは1.0ml/atm·m 2 ·day以下であることが好ましく、より好ましくは5g/atm·m 2 ·day以下、さらに好ましくは1g/atm·m 2 ·day以下である。

該酸素透過率および/または水分透過率の低い包装材料の具体例としては、たとえば特開平8-254793号。特開2000-206653号明細書に記載されている包装材料である。

[0306]

13) その他の利用できる技術

本発明の熱現像感光材料に用いることのできる技術としては、EP803764A1号、 EP883022A1号、W098/36322号、特開昭56-62648号、同58-62644号、特開平9-4376 6、同9-281637、同9-297367号、同9-304869号、同9-311405号、同9-329865号、 同10-10669号、同10-62899号、同10-69023号、同10-186568号、同10-90823号、 同10-171063号、同10-186565号、同10-186567号、同10-186569号~同10-186572 号、同10-197974号、同10-197982号、同10-197983号、同10-197985号~同10-197 987号、同10-207001号、同10-207004号、同10-221807号、同10-282601号、同10-288823号、同10-288824号、同10-307365号、同10-312038号、同10-339934号、同 11-7100号、同11-15105号、同11-24200号、同11-24201号、同11-30832号、同11-84574号、同11-65021号、同11-109547号、同11-125880号、同11-129629号、同11 -133536号~同11-133539号、同11-133542号、同11-133543号、同11-223898号、 同11-352627号、同11-305377号、同11-305378号、同11-305384号、同11-305380 号、同11-316435号、同11-327076号、同11-338096号、同11-338098号、同11-338 099号、同11-343420号、特開2000-187298号、同2000-10229号、同2000-47345号 、同2000-206642号、同2000-98530号、同2000-98531号、同2000-112059号、同20 00-112060号、同2000-112104号、同2000-112064号、同2000-171936号も挙げられ る。

[0307]

多色カラー熱現像感光材料の場合、各乳剤層は、一般に、米国特許第4,460,68 1号に記載されているように、各画像形成層の間に官能性もしくは非官能性のバリアー層を使用することにより、互いに区別されて保持される。

多色カラー熱現像感光材料の場合の構成は、各色についてこれらの二層の組合せを含んでよく、また、米国特許第4,708,928号に記載されているように単一層内に全ての成分を含んでいてもよい。

[0308]

(画像形成方法)

1)露光

赤~赤外発光のHe-Neレーザー、赤色半導体レーザー、あるいは青~緑発光のAr+、He-Ne,He-Cdレーザー、青色半導体レーザーである。好ましくは、赤色~赤外半導体レーザーであり、レーザー光のピーク波長は、600mm~900mm、好ましくは620mm~850mmである。一方、近年、特に、SHG(Second Harmonic Generator)素子と半導体レーザーを一体化したモジュールや青色半導体レーザーが開発されてきて、短波長領域のレーザー出力装置がクローズアップされてきた。青色半導体レーザーは、高精細の画像記録が可能であること、記録密度の増大、かつ長寿命で安定した出力が得られることから、今後需要が拡大していくことが期待されている。青色レーザー光のピーク波長は、300mm~500mm、特に400mm~500mmが好ましい。レーザー光は、高周波重畳などの方法によって縦マルチに発振していることも好ましく用いられる。

[0309]

2) 熱現像

本発明の熱現像感光材料はいかなる方法で現像されても良いが、通常イメージワイズに露光した熱現像感光材料を昇温して現像される。好ましい現像温度としては80~250 ℃であり、好ましくは100~140℃、さらに好ましくは110~130℃である。現像時間としては1~60秒が好ましく、より好ましくは3~30秒、さらに好ましくは5~25秒、7~15秒が特に好ましい。

[0310]

熱現像の方式としてはドラム型ヒーター、プレート型ヒーターのいずれを使用してもよいが、プレート型ヒーター方式がより好ましい。プレート型ヒーター方式による熱現像方式とは特開平11-133572号に記載の方法が好ましく、潜像を形成した熱現像感光材料を熱現像部にて加熱手段に接触させることにより可視像を得る熱現像装置であって、前記加熱手段がプレートヒーターからなり、かつ前記プレートヒーターの一方の面に沿って複数個の押えローラが対向配設され、前記

押えローラと前記プレートヒーターとの間に前記熱現像感光材料を通過させて熱現像を行うことを特徴とする熱現像装置である。プレートヒーターを2~6段に分けて先端部については1~10℃程度温度を下げることが好ましい。例えば、独立に温度制御できる4組のプレートヒーターを使用し、それぞれ112℃、119℃、121℃、120℃になるように制御する例が挙げられる。このような方法は特開昭54-30032号にも記載されており、熱現像感光材料に含有している水分や有機溶媒を系外に除外させることができ、また、急激に熱現像感光材料が加熱されることでの熱現像感光材料の支持体形状の変化を抑えることもできる。

[0311]

熱現像機の小型化および熱現像時間の短縮のためには、より安定なヒーター制御ができることが好ましく、また、1枚のシート感材を先頭部から露光開始し、後端部まで露光が終わらないうちに熱現像を開始することが望ましい。本発明に好ましい迅速処理ができるイメージャーは例えば特願2001-088832号および同-091114号に記載されている。このイメージャーを使用すれば例えば、107℃-121℃-121℃に制御された3段のプレート型ヒーターで14秒で熱現像処理ができ、1枚目の出力時間は約60秒に短縮することができる。

[0312]

3) システム

露光部及び熱現像部を備えた医療用のレーザーイメージャーとしては富士メディカルドライレーザーイメージャーFM-DP Lを挙げることができる。FM-DP Lに関しては、Fuji Medical Review No.8, page 39~55に記載されており、それらの技術は本発明の熱現像感光材料のレーザーイメージャーとして適用することは言うまでもない。また、DICOM規格に適応したネットワークシステムとして富士フィルムメディカル(株)が提案した「AD network」の中でのレーザーイメージャー用の熱現像感光材料としても適用することができる。

[0313]

(本発明の用途)

本発明の熱現像感光材料、および画像形成方法は、銀画像による黒白画像を形

成し、医療診断用の熱現像感光材料、工業写真用熱現像感光材料、印刷用熱現像 感光材料、COM用の熱現像感光材料として使用することができる。

[0314]

【実施例】

以下、本発明を実施例によって具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1

[0315]

(PET支持体の作製)

1) 製膜)

テレフタル酸とエチレングリコールを用い、常法に従い固有粘度IV=0.66(フェノール/テトラクロルエタン=6/4(質量比)中25 $\mathbb C$ で測定)のPETを得た。これをペレット化した後130 $\mathbb C$ で4時間乾燥し、300 $\mathbb C$ で溶融後T型ダイから押し出して急冷し、熱固定後の膜厚が175 μ mになるような厚みの未延伸フィルムを作製した

[0316]

これを、周速の異なるロールを用い3.3倍に縦延伸、ついでテンターで4.5倍に横延伸を実施した。この時の温度はそれぞれ、110 $\mathbb C$ 、130 $\mathbb C$ であった。この後、240 $\mathbb C$ $\mathbb C$

[0317]

2)表面コロナ処理

ピラー社製ソリッドステートコロナ処理機6KVAモデルを用い、支持体の両面を 室温下において20m/分で処理した。この時の電流、電圧の読み取り値から、支持 体には0.375kV・A・分/m²の処理がなされていることがわかった。この時の処理 周波数は9.6kHz、電極と誘電体ロールのギャップクリアランスは1.6mmであった

[0318]

3) 下塗り

1) 下塗層塗布液の作製

処方① (画像形成層面側下塗り層用)

高松油脂(株)製ペスレジンA-520(30質量%溶液)

59 g

ポリエチレングリコールモノノニルフェニルエーテル

(平均エチレンオキシド数=8.5) 10質量%溶液 5.4

5.4g

綜研化学(株)製 MP-1000(ポリマー微粒子、平均粒径0.4μm)

0.91g

蒸留水

935ml

[0319]

処方② (バック面第1層用)

スチレンーブタジエン共重合体ラテックス

158 g

(固形分40質量%、スチレン/ブタジエン質量比=68/32)

2, 4-ジクロロー6-ヒドロキシーS-トリアジンナトリウム塩 (8質量% 水溶液) 20g

ラウリルベンゼンスルホン酸ナトリウムの1質量%水溶液 10ml

蒸留水

854ml

[0320]

処方③ (バック面側第2層用)

SnO₂/SbO(9/1質量比、平均粒径0.038 μ m、17質量%分散物) 84 g

ゼラチン(10質量%水溶液)

89.2 g

信越化学(株)製 メトローズTC-5(2質量%水溶液)

8.6g

綜研化学(株)製 MP-1000

0.01g

ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウムの1質量%水溶液

10ml

NaOH(1質量%)

6ml

プロキセル(ICI社製)

lml

蒸留水

805m1

[0321]

2) 下塗り

上記厚さ175μmの2軸延伸ポリエチレンテレフタレート支持体の両面それ

ぞれに、上記コロナ放電処理を施した後、片面(画像形成層面)に上記下塗り塗布液処方①をワイヤーバーでウエット塗布量が $6.6m1/m^2$ (片面当たり)になるように塗布して180 ℃で5分間乾燥し、ついでこの裏面(バック面)に上記下塗り塗布液処方②をワイヤーバーでウエット塗布量が $5.7m1/m^2$ になるように塗布して180 ℃で5分間乾燥し、更に裏面(バック面)に上記下塗り塗布液処方③をワイヤーバーでウエット塗布量が $7.7m1/m^2$ になるように塗布して180 ℃で6分間乾燥して下塗り支持体を作製した。

[0322]

(バック層)

1) バック層塗布液の調整

(塩基プレカーサーの固体微粒子分散液(a)の調製)

塩基プレカーサー化合物 1 を、2.5 kg、および界面活性剤(商品名:デモール N、花王(株)製) 300g、ジフェニルスルホン800g、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩1.0gおよび蒸留水を加えて総量を8.0kgに合わせて混合し、混合液を横型サンドミル(UVM-2:アイメックス(株)製)を用いてビーズ分散した。分散方法は、混合液をを平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填したUVM-2にダイアフラムポンプで送液し、内圧 5 0 h P a 以上の状態で、所望の平均粒径が得られるまで分散した。

分散物は、分光吸収測定を行って該分散物の分光吸収における450nmにおける吸光度と650nmにおける吸光度の比(D450/D650)が3.0まで分散した。得られた分散物は、塩基プレカーサーの濃度で25質量%となるように蒸留水で希釈し、ごみ取りのためにろ過(平均細孔径: 3μ mのポリプロピレン製フィルター)を行って実用に供した。

[0323]

2) 染料固体微粒子分散液の調製

シアニン染料化合物 -1 を6.0kgおよびp-ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム3.0kg、花王(株)製界面活性剤デモールSNB 0.6kg、および消泡剤(商品名:サーフィノール1 0 4 E、日信化学(株)製)0.15kgを蒸留水と混合して、総液量を6 0 kgとした。混合液を横型サンドミル(UVM-2: アイメック

ス(株)製)を用いて、0.5mmのジルコニアビーズで分散した。

分散物は、分光吸収測定を行って該分散物の分光吸収における650nmにおける吸光度と750nmにおける吸光度の比(D650/D750)が5.0以上であるところまで分散した。得られた分散物は、シアニン染料の濃度で6質量%となるように蒸留水で希釈し、ごみ取りのためにフィルターろ過(平均細孔径: 1μ m)を行って実用に供した。

[0324]

3) ハレーション防止層塗布液の調製

容器を40℃に保温し、ゼラチン40g、単分散ポリメチルメタクリレート微粒子(平均粒子サイズ8μm、粒径標準偏差0.4)20g、ベンゾイソチアゾリノン0.1g、水490mlを加えてゼラチンを溶解させた。さらに1mol/lの水酸化ナトリウム水溶液2.3ml、上記染料固体微粒子分散液40g、上記塩基プレカーサーの固体微粒子分散液(a)を90g、ポリスチレンスルホン酸ナトリウム3%水溶液12ml、、SBRラテックス10%液180g、を混合した。塗布直前にN,N-エチレンビス(ビニルスルホンアセトアミド)4%水溶液80mlを混合し、ハレーション防止層塗布液とした

[0325]

4) バック面保護層塗布液の調製

容器を40℃に保温し、ゼラチン40g、ベンゾイソチアゾリノン35m g、水840mlを加えてゼラチンを溶解させた。さらに1mol/1の水酸化ナトリウム水溶液5.8ml、流動パラフィン乳化物を流動パラフィンとして1.5g、スルホコハク酸ジ(2-エチルヘキシル)ナトリウム塩5%水溶液10ml、ポリスチレンスルホン酸ナトリウム3%水溶液20ml、フッ素系界面活性剤(F-1)2%溶液を2.4ml、フッ素系界面活性剤(F-2)2%溶液を2.4ml、メチルメタクリレート/スチレン/ブチルアクリレート/ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸共重合体(共重合質量比57/8/28/5/2)ラテックス19質量%液32gを混合した。塗布直前に、N,N-エチレンビス(ビニルスルホンアセトアミド)4%水溶液25mlを混合しバック面保護層塗布液とした。

[0326]

ページ: 134/

5) バック層の塗布

上記下塗り支持体のバック面側に、アンチハレーション層塗布液をゼラチン塗布量が0.52g/m²となるように、またバック面保護層塗布液をゼラチン塗布量が1.7g/m²となるように同時重層塗布し、乾燥し、バック層を作製した。

[0327]

(画像形成層、中間層、および表面保護層)

- 1. 塗布用材料の準備
- 1) ハロゲン化銀乳剤

《ハロゲン化銀乳剤1の調製》

蒸留水1421mlに1質量%臭化カリウム溶液3.1mlを加え、さらに0.5mol/L濃度の 硫酸を3.5ml、フタル化ゼラチン31.7gを添加した液をステンレス製反応壺中で攪 拌しながら、30℃に液温を保ち、硝酸銀22.22gに蒸留水を加え95.4mlに希釈した 溶液Aと臭化カリウム15.3gとヨウ化カリウム0.8gを蒸留水にて容量97.4mlに希 釈した溶液Bを一定流量で45秒間かけて全量添加した。その後、3.5質量%の過 酸化水素水溶液を10ml添加し、さらにベンゾイミダゾールの10質量%水溶液を10 .8ml添加した。さらに、硝酸銀51.86gに蒸留水を加えて317.5mlに希釈した溶液 Cと臭化カリウム44.2gとヨウ化カリウム2.2gを蒸留水にて容量400mlに希釈した 溶液Dを、溶液Cは一定流量で20分間かけて全量添加し、溶液DはpAgを8.1に維 持しながらコントロールドダブルジェット法で添加した。銀1モル当たり1×10-4 モルになるよう六塩化イリジウム(III)酸カリウム塩を溶液Cおよび溶液Dを添 加しはじめてから10分後に全量添加した。また、溶液Cの添加終了の5秒後に六 シアン化鉄(II)カリウム水溶液を銀1モル当たり3×10-4モル全量添加した。0.5m ol/L濃度の硫酸を用いてpHを3.8に調整し、攪拌を止め、沈降/脱塩/水洗工程を おこなった。1mol/L濃度の水酸化ナトリウムを用いてpH5.9に調整し、pAg8.0の ハロゲン化銀分散物を作製した。

[0328]

上記ハロゲン化銀分散物を攪拌しながら38℃に維持して、0.34質量%の1,2-ベンゾイソチアゾリン-3-オンのメタノール溶液を5ml加え、40分後に47℃に昇温した。昇温の20分後にベンゼンチオスルホン酸ナトリウムをメタノール溶液で銀1

モルに対して 7.6×10^{-5} モル加え、さらに5分後にテルル増感剤 Cをメタノール溶液で銀1モル当たり 2.9×10^{-4} モル加えて91分間熟成した。その後、分光増感色素 A と増感色素 Bのモル比で3:1のメタノール溶液を銀1モル当たり増感色素 A と B の合計として 1.2×10^{-3} モル加え、1 分後にN,N' - ジヒドロキシ-N'' - ジエチルメラミンの0.8 質量 % メタノール溶液1.3 % <math>1 の 1

[0329]

調製できたハロゲン化銀乳剤中の粒子は、平均球相当径0.042 µ m、球相当径の変動係数20%のヨウドを均一に3.5モル%含むヨウ臭化銀粒子であった。粒子サイズ等は、電子顕微鏡を用い1000個の粒子の平均から求めた。この粒子の[100]面比率は、クベルカムンク法を用いて80%と求められた。

[0330]

《ハロゲン化銀乳剤2の調製》

ハロゲン化銀乳剤1の調製において、粒子形成時の液温30℃を47℃に変更し、溶液Bは臭化カリウム15.9gを蒸留水にて容量97.4mlに希釈することに変更し、溶液Dは臭化カリウム45.8gを蒸留水にて容量400mlに希釈することに変更し、溶液Cの添加時間を30分にして、六シアノ鉄(II)カリウムを除去した以外は同様にして、ハロゲン化銀乳剤2の調製を行った。ハロゲン化銀乳剤1と同様に沈殿/脱塩/水洗/分散を行った。更に、テルル増感剤Cの添加量を銀1モル当たり1.1×10-4モル、分光増感色素Aと分光増感色素Bのモル比で3:1のメタノール溶液の添加量を銀1モル当たり増感色素Aと増感色素Bの合計として7.0×10-4モル、1-フェニル-2-ペプチル-5-メルカプト-1,3,4-トリアゾールを銀1モルに対して3.3×10-3モルおよび1-(3ーメチルウレイド)-5ーメルカプトテトラゾールナトリウム塩を銀1モルに対して4.7×10-3モル添加に変えた以外は乳剤1と同様にして分光増感、化学増感及び5-メチル-2-メルカプトベンゾイミダゾー

ル、1-7ェニル-2-ヘプチル-5-メルカプト-1, 3, 4-トリアゾールの添加を行い、 ハロゲン化銀乳剤 2 を得た。ハロゲン化銀乳剤 2 の乳剤粒子は、平均球相当径0. 080 μ m、球相当径の変動係数20%の純臭化銀立方体粒子であった。

[0331]

《ハロゲン化銀乳剤3の調製》

ハロゲン化銀乳剤1の調製において、粒子形成時の液温30℃を27℃に変更する以外は同様にして、ハロゲン化銀乳剤3の調製を行った。また、ハロゲン化銀乳剤1と同様に沈殿/脱塩/水洗/分散を行った。分光増感色素Aと分光増感色素Bのモル比で1:1を固体分散物(ゼラチン水溶液)として添加量を銀1モル当たり増感色素Aと増感色素Bの合計として6×10-3モル、テルル増感剤Cの添加量を銀1モル当たり5.2×10-4モルに変え、テルル増感剤の添加3分後に臭化金酸を銀1モル当たり5×10-4モルとチオシアン酸カリウムを銀1モルあたり2×10-3モルを添加したこと以外は乳剤1と同様にして、ハロゲン化銀乳剤3を得た。ハロゲン化銀乳剤3の乳剤粒子は、平均球相当径0.034μm、球相当径の変動係数20%のヨウドを均一に3.5モル%含むヨウ臭化銀粒子であった。

[0332]

《塗布液用混合乳剤Aの調製》

ハロゲン化銀乳剤 1 を70質量%、ハロゲン化銀乳剤 2 を15質量%、ハロゲン化銀乳剤 3 を15質量%溶解し、ベンゾチアゾリウムヨーダイドを 1 質量%水溶液にて銀1モル当たり 7×10^{-3} モル添加した。さらに塗布液用混合乳剤 1 k g あたりハロゲン化銀の含有量が銀として38.2 g となるように加水し、塗布液用混合乳剤 1 k g あたり0.34 g となるように1-(3-メチルウレイド) -5-メルカプトテトラゾールナトリウム塩を添加した。

[0333]

2) 脂肪酸銀分散物の調製

《脂肪酸銀分散物Aの調製》

ヘンケル社製ベヘン酸(製品名Edenor C22-85R:ベヘン酸888モル%、リグノセリン酸2モル%、アラキジン酸6モル%、エルカ酸0.3モル%、その他3.7モル%)87.6kg、蒸留水423L、5mol/L濃度のNaOH水溶液49.2L、tーブチル

アルコール120Lを混合し、75℃にて1時間攪拌し反応させ、ベヘン酸ナトリウム 溶液Aを得た。別に、硝酸銀40.4kgの水溶液206.2L (pH4.0) を用意し、10℃にて 保温した。635Lの蒸留水と30Lの t ーブチルアルコールを入れた反応容器を30℃ に保温し、十分に撹拌しながら先のベヘン酸ナトリウム溶液Aの全量と硝酸銀水 溶液の全量を流量一定でそれぞれ93分15秒と90分かけて添加した。このとき、硝酸銀水溶液添加開始後11分間は硝酸銀水溶液のみが添加されるようにし、そのあとベヘン酸ナトリウム溶液Aを添加開始し、硝酸銀水溶液の添加終了後14分15秒間はベヘン酸ナトリウム溶液Aのみが添加されるようにした。このとき、反応容器内の温度は30℃とし、液温度が一定になるように外温コントロールした。また、ベヘン酸ナトリウム溶液Aの添加系の配管は、2重管の外側に温水を循環させる事により保温し、添加ノズル先端の出口の液温度が75℃になるよう調製した。また、硝酸銀水溶液の添加系の配管は、2重管の外側に冷水を循環させることにより保温した。ベヘン酸ナトリウム溶液Aの添加位置と硝酸銀水溶液の添加位置は撹拌軸を中心として対称的な配置とし、また反応液に接触しないような高さに調製した。

[0334]

べへン酸ナトリウム溶液Aを添加終了後、そのままの温度で20分間撹拌放置し、30分かけて35 $^{\circ}$ Cに昇温し、その後210分熟成を行った。熟成終了後直ちに、遠心濾過で固形分を濾別し、固形分を濾過水の伝導度が 30_{μ} S/cmになるまで水洗した。こうして脂肪酸銀塩を得た。得られた固形分は、乾燥させないでウエットケーキとして保管した。

[0335]

得られたベヘン酸銀粒子の形態を電子顕微鏡撮影により評価したところ、平均値で $a=0.14\,\mu$ m、 $b=0.4\,\mu$ m、 $c=0.6\,\mu$ m、平均アスペクト比5.2、平均球相当径 $0.52\,\mu$ m、球相当径の変動係数15%のりん片状の結晶であった。(a,b,cは本文の規定)

[0336]

乾燥固形分260 k g 相当のウエットケーキに対し、ポリビニルアルコール(商品名: PVA-217) 19.3 k g および水を添加し、全体量を1000 k g としてからディ

ゾルバー羽根でスラリー化し、更にパイプラインミキサー (みづほ工業製: PM - 10型)で予備分散した。

[0337]

次に予備分散済みの原液を分散機(商品名:マイクロフルイダイザーM-610、マイクロフルイデックス・インターナショナル・コーポレーション製、 Z型インタラクションチャンバー使用)の圧力を1260kg/ cm^2 に調節して、三回処理し、ベヘン酸銀分散物を得た。冷却操作は蛇管式熱交換器をインタラクションチャンバーの前後に各々装着し、冷媒の温度を調節することで18Cの分散温度に設定した。

[0338]

《脂肪酸銀分散物Bの調製》

<再結晶ベヘン酸の調製>

ヘンケル社製ベヘン酸(製品名Edenor C22-85R)100 k g を、1200 k g のイソプロピルアルコールにまぜ、50 $\mathbb C$ で溶解し、 10μ mのフィルターで濾過した後、30 $\mathbb C$ まで、冷却し、再結晶を行った。再結晶をする際の、冷却スピードは、3 $\mathbb C$ /時間にコントロールした。得られた結晶を遠心濾過し、100 k g のイソプルピルアルコールでかけ洗いを実施した後、乾燥を行った。得られた結晶をエステル化してGC-FID測定をしたところ、ベヘン酸含有率は96モル%、それ以外にリグノセリン酸が2モル%、アラキジン酸が2モル%、エルカ酸0.001モル%含まれていた。

[0339]

<脂肪酸銀分散物Bの調製>

再結晶ベヘン酸88 k g、蒸留水422L、5mol/L濃度のNaOH水溶液49.2L、t-ブチルアルコール120Lを混合し、75℃にて1時間攪拌し反応させ、ベヘン酸ナトリウム溶液Bを得た。別に、硝酸銀40.4kgの水溶液206.2L(pH4.0)を用意し、10℃にて保温した。635Lの蒸留水と30Lのt-ブチルアルコールを入れた反応容器を30℃に保温し、十分に撹拌しながら先のベヘン酸ナトリウム溶液Bの全量と硝酸銀水溶液の全量を流量一定でそれぞれ93分15秒と90分かけて添加した。このとき、硝酸銀水溶液添加開始後11分間は硝酸銀水溶液のみが添加されるようにし、その

あとべへン酸ナトリウム溶液Bを添加開始し、硝酸銀水溶液の添加終了後14分15 秒間はベヘン酸ナトリウム溶液Bのみが添加されるようにした。このとき、反応 容器内の温度は30℃とし、液温度が一定になるように外温コントロールした。ま た、ベヘン酸ナトリウム溶液Bの添加系の配管は、2重管の外側に温水を循環さ せる事により保温し、添加ノズル先端の出口の液温度が75℃になるよう調製した 。また、硝酸銀水溶液の添加系の配管は、2重管の外側に冷水を循環させること により保温した。ベヘン酸ナトリウム溶液Bの添加位置と硝酸銀水溶液の添加位 置は撹拌軸を中心として対称的な配置とし、また反応液に接触しないような高さ に調製した。

[0340]

べヘン酸ナトリウム溶液Bを添加終了後、そのままの温度で20分間撹拌放置し、30分かけて35℃に昇温し、その後210分熟成を行った。熟成終了後直ちに、遠心濾過で固形分を濾別し、固形分を濾過水の伝導度が $30\,\mu$ S/cmになるまで水洗した。こうして脂肪酸銀塩を得た。得られた固形分は、乾燥させないでウエットケーキとして保管した。

得られたベヘン酸銀粒子の形態を電子顕微鏡撮影により評価したところ、平均値で $a=0.21\,\mu$ m、 $b=0.4\,\mu$ m、 $c=0.4\,\mu$ m、平均アスペクト比2.1、球相当径の変動係数11%の結晶であった。(a,b,cは本文の規定)

[0341]

乾燥固形分 $260 \, \mathrm{k} \, \mathrm{g} \, \mathrm{H}$ 当のウエットケーキに対し、ポリビニルアルコール(商品名:PVA-217) $19.3 \, \mathrm{k} \, \mathrm{g} \, \mathrm{および水を添加し、全体量を1000 \, k} \, \mathrm{g} \, \mathrm{としてからディ }$ ブルバー羽根でスラリー化し、更にパイプラインミキサー(みづほ工業製: $\mathrm{PM} - 10$ 型)で予備分散した。

[0342]

次に予備分散済みの原液を分散機(商品名:マイクロフルイダイザーM-610、マイクロフルイデックス・インターナショナル・コーポレーション製、 Z型インタラクションチャンバー使用)の圧力を1150kg/cm²に調節して、三回処理し、ベヘン酸銀分散物を得た。冷却操作は蛇管式熱交換器をインタラクションチャンバーの前後に各々装着し、冷媒の温度を調節することで18℃の分散温度に

ページ: 140/

設定した。

[0343]

3) 還元剤分散物の調製

《還元剤-1分散物の調製》

還元剤―1 (2,2'-メチレンビス-(4-エチル-6-tert-ブチルフェノール)) 10 k gと変性ポリビニルアルコール (クラレ(株)製、ポバールMP203) の10質量%水溶液16 k gに、水10 k gを添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメックス (株)製)にて3時間分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて還元剤の濃度が25質量%になるように調製した。この分散液を60℃で5時間加熱処理し、還元剤―1分散物を得た。こうして得た還元剤分散物に含まれる還元剤粒子はメジアン径0.40μm、最大粒子径1.4μm以下であった。得られた還元剤分散物は孔径3.0μmのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

[0344]

《還元剤-2分散物の調製》

還元剤―2(6,6'-ジ-t-ブチル-4,4'-ジメチル-2,2'-ブチリデンジフェノール)10kgと変性ポリビニルアルコール(クラレ(株)製、ポバールMP203)の10質量%水溶液16kgに、水10kgを添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメックス(株)製)にて3時間30分分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて還元剤の濃度が25質量%になるように調製した。この分散液を40℃で1時間加熱した後、引き続いてさらに80℃で1時間加熱処理し、還元剤―2分散物を得た。こうして得た還元剤分散物に含まれる還元剤粒子はメジアン径0.50μm、最大粒子径1.6μm以下であった。得られた還元剤分散物は孔径3.0μmのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

[0345]

4) 水素結合性化合物-1分散物の調製

水素結合性化合物 -1 (トリ (4-t-ブチルフェニル) ホスフィンオキシド) 10 k g と変性ポリビニルアルコール (クラレ(株)製、ポバールMP203) の10 質量%水溶液16 k g に、水10 k g を添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVM-2: アイメックス (株) 製)にて 4 時間分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2 g と水を加えて水素結合性化合物の濃度が25 質量%になるように調製した。この分散液を 40 $\mathbb C$ で 1 時間加熱した後、引き続いてさらに 80 $\mathbb C$ で 1 時間加温し、水素結合性化合物 -1 分散物を得た。こうして得た水素結合性化合物分散物に含まれる水素結合性化合物粒子はメジアン径0.45 μ m、最大粒子径1.3 μ m以下であった。得られた水素結合性化合物分散物は孔径3.0 μ mのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

[0346]

5) 現像促進剤-1分散物の調製

現像促進剤-1を10 k g と変性ポリビニルアルコール(クラレ(株)製、ポバールMP203)の10質量%水溶液20 k g に、水10 k g を添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメックス(株)製)にて3時間30分分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて現像促進剤の濃度が20質量%になるように調製し、現像促進剤-1分散物を得た。こうして得た現像促進剤分散物に含まれる現像促進剤粒子はメジアン径0.48μ m、最大粒子径1.4μ m以下であった。得られた現像促進剤分散物は孔径3.0μ mのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

現像促進剤-2および色調調整剤-1の固体分散物についても現像促進剤-1と同様の方法により分散し、それぞれ20質量%、15質量%の分散液を得た。

[0347]

6) ポリハロゲン化合物の調製

《有機ポリハロゲン化合物-1分散物の調製》

有機ポリハロゲン化合物—1 (トリブロモメタンスルホニルベンゼン) 10 k g と変性ポリビニルアルコール (クラレ(株)製ポバールMP203) の20質量%水溶液1 0 k g と、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウムの20質量%水溶液0.4 k g と、水14 k g を添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメックス (株) 製)にて5時間分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて有機ポリハロゲン化合物の濃度が26質量%になるように調製し、有機ポリハロゲン化合物—1分散物を得た。こうして得たポリハロゲン化合物分散物に含まれる有機ポリハロゲン化合物粒子はメジアン径0.41μm、最大粒子径2.0μm以下であった。得られた有機ポリハロゲン化合物分散物は孔径10.0μmのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

[0348]

《有機ポリハロゲン化合物-2分散物の調製》

有機ポリハロゲン化合物—2(Nーブチルー3ートリブロモメタンスルホニルベンゾアミド)10 k g と変性ポリビニルアルコール(クラレ(株)製ポバールMP203)の10質量%水溶液20 k g と、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウムの20質量%水溶液0.4 k g を添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(WM-2: PTイメックス(株)製)にて5時間分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて有機ポリハロゲン化合物の濃度が30質量%になるように調製した。この分散液を40℃で5時間加温し、有機ポリハロゲン化合物—2分散物を得た。こうして得たポリハロゲン化合物分散物に含まれる有機ポリハロゲン化合物粒子はメジアン径0.40 μ m、最大粒子径1.3 μ m以下であった。得られた有機ポリハロゲン化合物分散物は孔径3.0 μ mのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

[0349]

《有機ポリハロゲン化合物-3分散物の調製》

有機ポリハロゲン化合物 - 3 (2 ートリブロモメタンスルホニルナフタレン) 10 k g と変性ポリビニルアルコール (クラレ(株)製ポバールMP203) の20質量% 水溶液10 k g と、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウムの20質量% 水溶液0.4 k g と、水16 k g を添加して、良く混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメックス (株) 製)にて5時間分散したのち、ベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて有機ポリハロゲン化合物の濃度が23.5質量%になるように調製し、有機ポリハロゲン化合物ー 1 分散物を得た。こうして得たポリハロゲン化合物分散物に含まれる有機ポリハロゲン化合物粒子はメジアン径0.36 μ m、最大粒子径2.0 μ m以下であった。得られた有機ポリハロゲン化合物分散物は孔径10.0 μ mのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

[0350]

7) フタラジン化合物-1溶液の調製

8kgのクラレ (株) 製変性ポリビニルアルコールMP203を水174.57kgに溶解し、次いでトリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウムの20質量%水溶液3.15kgとフタラジン化合物—1 (6-イソプロピルフタラジン) の70質量%水溶液14.28kgを添加し、フタラジン化合物—1の5質量%溶液を調製した。

[0351]

8)メルカプト化合物の調製)

《メルカプト化合物-1水溶液の調製》

メルカプト化合物-1 (1 - (3 - スルホフェニル) - 5 - メルカプトテトラ ゾールナトリウム塩) 7gを水993gに溶解し、0.7質量%の水溶液とした。

[0352]

《メルカプト化合物-2水溶液の調製》

メルカプト化合物-2 (1-(3-メチルウレイド) -5-メルカプトテトラゾールナトリウム塩) 20gを水980gに溶解し、2.0質量%の水溶液とした。

[0353]

9) 顔料-1分散物の調製

C. I. Pigment Blue 60を64gと花王(株)製デモールNを6.4gに水250gを添加し良く混合してスラリーとした。平均直径0.5mmのジルコニアビーズ800gを用意してスラリーと一緒にベッセルに入れ、分散機(1/4Gサンドグラインダーミル:アイメックス(株)製)にて25時間分散し、水を加えて顔料の濃度が5質量%になるように調製して顔料-1分散物を得た。こうして得た顔料分散物に含まれる顔料粒子は平均粒径0.21 μ mであった。

[0354]

10)SBRラテックス液の調製

(SBRラテックス (Tg=17℃) の合成)

ガスモノマー反応装置(耐圧硝子工業(株)製TAS-2 J型)の重合釜に、蒸 留水287g、界面活性剤(パイオニンA-43-S(竹本油脂(株)製):固形 分48.5%)7.73g、1mol/リットルNaOH14.06ml、エチ レンジアミン4酢酸4ナトリウム塩0.15g、スチレン255g、アクリル酸 11.25g、tertードデシルメルカプタン3.0gを入れ、反応容器を密 閉し撹拌速度200rpmで撹拌した。真空ポンプで脱気し窒素ガス置換を数回 繰返した後に、1,3-ブタジエン108.75gを圧入して内温60℃まで昇 温した。ここに過硫酸アンモニウム1.875gを水50mlに溶解した液を添 加し、そのまま5時間撹拌した。さらに90℃に昇温して3時間撹拌し、反応終 了後内温が室温になるまで下げた後、1mol/リットルのNaOHとNH₄O Hを用いてNa+イオン: NH_4+ イオン=1:5.3 (モル比) になるように 添加処理し、pH8. 4に調整した。その後、孔径1.0μmのポリプロピレン製 フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納し、SBRラテックス を774.7g得た。イオンクロマトグラフィーによりハロゲンイオンを測定し たところ、塩化物イオン濃度3ppmであった。高速液体クロマトグラフィーに よりキレート剤の濃度を測定した結果、145ppmであった。

[0355]

上記ラテックスは平均粒径 9.0 n m、T g = 1.7 C、固形分濃度 4.4 g = 1.8 C (4.8 O mS/cm) (4.4 M) 製伝導度計CM-30S使用し、ラテックス原液(4.4 M) (4.4 M) ($4.4 \text{ M$

質量%)を25℃にて測定)であった。

[0356]

11) 水溶性金属フタロシアニン染料-1水溶液

《水溶性金属フタロシアニン染料-1水溶液の調製》

銅フタロシアニン誘導体 (C.I. Direct Blue 199) を18.5質量%、尿素を15質量%含有する水溶液を調製し、使用する直前に水を加えて銅フタロシアニン誘導体 (C.I. Direct Blue 199) の含有量が2質量%となるようにして、水溶性金属フタロシアニン染料-1水溶液を調製した。

[0357]

- 2. 塗布液の調製
- 1) 画像形成層塗布液-1の調製

上記で得た脂肪酸銀分散物 B 1000g、水135ml、顔料-1分散物35g、有機ポリハロゲン化合物-1分散物19g、有機ポリハロゲン化合物-2分散物58g、フタラジン化合物-1溶液162g、SBRラテックス(Tg:17℃)液1060g、還元剤-1分散物75g、還元剤-2分散物75g、水素結合性化合物-1分散物106g、現像促進剤-1分散物4.8g、メルカプト化合物-1水溶液9ml、メルカプト化合物-2水溶液27mlを順次添加し、塗布直前にハロゲン化銀混合乳剤A118gを添加して良く混合した画像形成層塗布液をそのままコーティングダイへ送液し、塗布した。

[0358]

上記画像形成層塗布液の粘度は東京計器のB型粘度計で測定して、40℃ (No.1 ローター、60rpm) で 2 5 [mPa・s]であった。

Haake社製RheoStress RS150を使用した38℃での塗布液の粘度は剪断速度が0.1、1、10、100、1000[1/秒] においてそれぞれ32、35、33、26、17 [mPa·s]であった。

[0359]

塗布液中のジルコニウム量は銀1gあたり0.32mgであった。

[0360]

2) 画像形成層塗布液-2の調製

上記で得た脂肪酸銀分散物B1000g、水135ml、顔料-1分散物36g、有機ポリ

ハロゲン化合物 - 1 分散物25g、有機ポリハロゲン化合物 - 2 分散物39g、フタラジン化合物 - 1 溶液171g、SBRラテックス(Tg: 1 7℃)液1060 g、還元剤 - 2 分散物153g、水素結合性化合物 - 1 分散物55g、現像促進剤 - 1 分散物4.8g、現像促進剤 - 2 分散物5.2g、色調調整剤 - 1 分散物2.1g、メルカプト化合物 - 2 水溶液8mlを順次添加し、塗布直前にハロゲン化銀混合乳剤A140gを添加して良く混合した画像形成層塗布液をそのままコーティングダイへ送液し、塗布した。

上記画像形成層塗布液の粘度は東京計器のB型粘度計で測定して、40℃ (No.1 ローター、60rpm) で 4 0 [mPa·s]であった。

Haake社製RheoStress RS150を使用した38℃での塗布液の粘度は剪断速度が0.1、1、10、100、1000[1/秒] においてそれぞれ30、43、41、28、20 [mPa·s]であった。

塗布液中のジルコニウム量は銀1gあたり0.30mgであった。

[0361]

3) 画像形成層塗布液-3の調製

これは本発明の比較サンプル用塗布液である。

上記で得た顔料の5質量%分散物を3.0g、脂肪酸銀分散物A100g、還元剤-1の25質量%分散物25.0g、有機ポリハロゲン化合物分散物-3を1.95g、有機ポリハロゲン化合物分散物-1を6.0g、限外濾過(UF)精製し、pH調整したSBRラテックス(Tg:24C)40質量%を108.1g、フタラジン化合物の5質量%溶液17.1m1を添加し、塗布直前にハロゲン化銀塗布液用混合乳剤Aの10.6gをよく混合した画像形成層塗布液をそのままコーティングダイへ67m1/m2となるように送液し、塗布した。

[0362]

上記画像形成層塗布液の粘度は東京計器のB型粘度計で測定して、40℃(No.1ローター、60rpm)で85 [mPa·s] であった。

[0363]

レオメトリックスファーイースト株式会社製RFSフルードスペクトロメーターを使用した25℃での塗布液の粘度は、剪断速度が0.1、1、10、100 、1000[1/秒]において、それぞれ1500、220、70、40、20

ページ: 147/

[mPa·s] であった。

[0364]

3)中間層塗布液-1の調製

ポリビニルアルコールPVA-205(クラレ(株)製)1000g、顔料-1分散物163g、、水溶性金属フタロシアニン染料-1水溶液33g、スルホコハク酸ジ(2-xチルヘキシル)ナトリウム塩5%水溶液27ml、メチルメタクリレート/スチレン/ブチルアクリレート/ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸共重合体(共重合質量比57/8/28/5/2)ラテックス19質量%液4200mlにエアロゾール0T(アメリカンサイアナミド社製)の5質量%水溶液を27ml、フタル酸二アンモニウム塩の20質量%水溶液を135ml、総量10000gになるように水を加え、pHが7.5になるようにNaOHで調整して中間層塗布液とし、8.9ml/m²になるようにコーティングダイへ送液した。塗布液の粘度はB型粘度計40°C(No.1ローター、60rpm)で5.8 [mPa·s]であった。

[0365]

4) 中間層塗布液-2の調製

ポリビニルアルコールPVA-205(クラレ(株)製)1000g、顔料-1分散物163g、、青色染料化合物-2の1質量%水溶液278g、スルホコハク酸ジ(2-xチルヘキシル)ナトリウム塩5%水溶液27ml、メチルメタクリレート/スチレン/ブチルアクリレート/ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸共重合体(共重合質量比57/8/28/5/2)ラテックス19質量%液4200mlにエアロゾールOT(アメリカンサイアナミド社製)の5質量%水溶液を27ml、フタル酸二アンモニウム塩の20質量%水溶液を135ml、総量10000gになるように水を加え、pHが7.5になるようにNaOHで調整して中間層塗布液とし、8.9ml/m²になるようにコーティングダイへ送液した。

塗布液の粘度はB型粘度計40℃ (No.1ローター、60rpm) で 5 8 [mPa・s]であった。

[0366]

5) 表面保護層第1層塗布液の調製

イナートゼラチン100g、ベンゾイソチアゾリノン10mgを水840mlに溶解し、メ チルメタクリレート/スチレン/ブチルアクリレート/ヒドロキシエチルメタクリ レート/アクリル酸共重合体(共重合質量比57/8/28/5/2)ラテックス19質量%液 180g、フタル酸の15質量%メタノール溶液を46ml、スルホコハク酸ジ(2ーエチルヘキシル)ナトリウム塩の5質量%水溶液を5.4mlを加えて混合し、塗布直前に4質量%のクロムみょうばん40mlをスタチックミキサーで混合したものを塗布液量が26.1ml/m²になるようにコーティングダイへ送液した。

塗布液の粘度はB型粘度計40℃ (No.1ローター、60rpm) で 2 0 [mPa·s]であった。

[0367]

6) 表面保護層第2層塗布液-1の調製

イナートゼラチン100g、ベンゾイソチアゾリノン10mgを水800mlに溶解し、メチルメタクリレート/スチレン/ブチルアクリレート/ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸共重合体(共重合質量比57/8/28/5/2)ラテックス19質量%液180g、フタル酸15質量%メタノール溶液40ml、フッ素系界面活性剤(F-1)の1質量%溶液を5.5ml、フッ素系界面活性剤(F-2)の1質量%水溶液を5.5ml、スルホコハク酸ジ(2ーエチルヘキシル)ナトリウム塩の5質量%水溶液を28ml、ポリメチルメタクリレート微粒子(平均粒径0.7 μ m)4g、ポリメチルメタクリレート微粒子(平均粒径0.7 μ m)4g、ポリメチルメタクリレート微粒子(平均粒径4.5 μ m)21gを混合したものを表面保護層塗布液とし、ゼラチンの塗布量が表1に記載の量になるようにコーティングダイへ送液した。塗布液の粘度はB型粘度計40 Γ 0 (No.1ローター,60rpm)で19 [mPa・s]であった。

[0368]

7)表面保護層第2層塗布液-2の調製

粘度調節のためにポリビニルアルコール(クラレ(株)商品名:クラレポバール PVA-235) 15gとベンゾイソチアゾリノン 100 m g を水 950 m 1 を加え、90 Cにて十分溶解し、ナイロン布フィルター(孔径 200 μ m)で不溶解物を除去した。この溶液 300 g、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウムの 10 質量%水溶液 2 m 1、ラテックス(P-14:T g 47 C)の 40 質量%液を 140 m 1、およびフッ素系界面活性剤(F-1)の 1 質量%水溶液を 43 m 1、スルホコハク酸ジ(2-x チルヘキシル)ナトリウム塩の 1 質

量%水溶液を $1.1.6\,\mathrm{m}$ l 、マット剤としてポリスチレン微粒子(平均粒子サイズ 6.0 $\mu\,\mathrm{m}$) 2.6 g を加えた。

塗布液の粘度は、B型粘度計40℃ (No.1ローター,60rpm) で30[mPa·s]であった。

[0369]

8) 表面保護層第2層塗布液-3~26の調製

上記の表面保護層第2層塗布液-1のラテックス(P-14)の代わりに、表 1に記載のラテックスを用いた。これらのポリマーの添加量は、表1に示した。

[0370]

【表1】

表面保護層					
第2塗布液	種類	添加量(g) (固形分)	種類	添加量(g)	備考
1	ゼラチン	100	MMA/St/B A/HEM/AA	34.2	比較例
2	P-14	56	PVA-235	15	本発明
3	P-1	58	PVA-235	15	本発明
4	P-2	57	PVA-235	15	本発明
5	P-5	56	PVA-235	16	本発明
6	P-4	56	PVA-235	15	本発明
7	P-7	60	PVA-235	16	本発明
8	P-13	60	PVA-235	16	本発明
9	P-15	58	PVA-235	15	本発明
10	P-14	28	D) (4 005	14	本発明
10	P-15	30	PVA-235		
11	P-17	55	PVA-235	16	本発明
12	P-18	56	PVA-235	16	本発明
13	P-19	56	PVA-235	15	本発明
14	P-21	54	PVA-235	15	本発明
15	P-22	55	PVA-235	14	本発明
16	P-23	60	PVA-235	13	本発明
17	P-24	59	PVA-235	. 14	本発明
18	P-25	61	PVA-235	16	本発明
19	P-26	54	PVA-235	18	本発明
20	P-27	56	PVA-235	14	本発明
21	P-31	58	PVA-235	15	本発明
22	P-32	59	PVA-235	16	本発明
23	P-35	56	PVA-235	16	本発明
24.	P-36	56	PVA-235	15	本発明
25	P-41	58	PVA-235	15	本発明

注)MMA…メチルメタクリレート、St…スチレン、BA…ブチルアクリレート、 HEM…ヒドロキシエチルメタクリレート、AA…アクリル酸

注) MMA…メチルメタクリレート, St…スチレン, BA…ブチルアクリレート, HEM…ヒドロキシエチルメタクリレート, AA…アクリル酸

[0371]

- 3. 熱現像感光材料-1~35の作製
- 1)熱現像感光材料-1~35の作製

バック面と反対の面に下塗り面から画像形成層、中間層、表面保護層第1層、表面保護層第2層の順番でスライドビード塗布方式にて同時重層塗布し、熱現像感光材料の試料を作製した。使用した塗布液を表2に示した。このとき、画像形成層塗布液と中間層塗布液は31℃に、保護層第一層塗布液は36℃に、保護層第二層塗布液は37℃に温度調整した。

画像形成層の各化合物の塗布量(g/m²)は以下の通りである。

[0372]

ベヘン酸銀	5.	4 2
顔料(C.I.Pigment Blue 60)	0.	0 3 6
ポリハロゲン化合物-1	0.	1 2
ポリハロゲン化合物 - 2	0.	2 5
フタラジン化合物-1	0.	1 8
SBRラテックス	9.	7 0
還元剤-1	0.	4 0
還元剤-2	0.	4 0
水素結合性化合物-1	Ö.	5 8
現像促進剤-1	0.	0 2
メルカプト化合物-1	0.	0 0 2
メルカプト化合物- 2	0.	0 1 2
ハロゲン化銀(Agとして)	0.	1 0
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •		

[0373]

表面保護層第一層および表面保護層第二層の塗布量は表2に記載した。塗布乾燥条件は以下のとおりである。

塗布はスピード160m/minで行い、コーティングダイ先端と支持体との間隙を $0.10\sim0.30mm$ とし、減圧室の圧力を大気圧に対して $196\sim882$ Pa低く設定した。支持体は塗布前にイオン風にて除電した。

引き続くチリングゾーンにて、乾球温度10~20℃の風にて塗布液を冷却した後、無接触型搬送して、つるまき式無接触型乾燥装置にて、乾球温度23~45℃、湿球温度15~21℃の乾燥風で乾燥させた。

乾燥後、25℃で湿度40~60%RHで調湿した後、膜面を70~90℃になるように加熱した。加熱後、膜面を25℃まで冷却した。

作製された熱現像感光材料のマット度はベック平滑度で画像形成層面側が550秒、バック面が130秒であった。また、画像形成層面側の膜面のpHを測定したところ6.0であった。

[0374]

【表2】

급회	試料 画像形成 中間		表面保護層	第1層塗布液	表面保護層第2層塗布 液(最外層)		
商品本子	^{武科} 屠塗布液		種類	塗布量 (ml/m²)	種類	塗布量 (ml/m²)	備考
1	1	1	1	33.3	1	8.3	比較例
2	1	1	1	50.0	1	8.3	比較例
3	1	1	1	66.6	1	8.3	比較例
4	1	1	1	66.6	_		比較例
5	1	1	. 1	33.3	2	8.3	本発明
6	1	1	1	33.3	2	16.6	本発明
7	1	1	1	50.0	2	16.6	本発明
8	1	1	1	66.6	2	16.6	本発明
9	1	1	1	50.0	3	16.6	本発明
10	1	1	1	50.0	4	16.6	本発明
11	1	1	1	50.0	5	16.6	本発明
12	1	1	1	50.0	6	16.6	本発明
13	1	1	1	50.0	7	16.6	本発明
14	1	1	1	50.0	8	16.6	本発明
15	1	1	1	50.0	9	16.6	本発明
16	1	1	1	50.0	10	16.6	本発明
17	1	1	1	50.0	11	16.6	本発明
18	1	1	1	50.0	1,2	16.6	本発明
19	1	1	1	50.0	13	16.6	本発明
20	1	1	1	50.0	14	16.6	本発明
21	1	1	1	50.0	15	16.6	本発明
22	1	1	1	5 0 .0	16	16.6	本発明
23	1	1	1	50.0	17	16.6	本発明
24	1	1	1	50.0	18	16.6	本発明
25	1	1	1	50.0	19	16.6	本発明
26	1	1	1	50.0	20	16.6	本発明
27	1	1	1	50.0	21	16.6	本発明
28	1	1	1	50.0	22	16.6	本発明
29	1	1	1	50.0	23	16.6	本発明
30	1	1	1	50.0	24	16.6	本発明
31	1	1	1	50.0	25	16.6	本発明
32	3	1	1	50.0	2	16.6	比較例
33	1	1	1	50.0	1	16.6	比較例
34	3	2	1	50.0	2	16.6	比較例
35	3	2	1	50.0	1	16.6	比較例

[0375]

4) 熱現像感光材料-36の作製

熱現像感光材料-2に対して、画像形成層塗布液-1を画像形成層塗布液-2に変更し、表面保護層第2層の塗布量を8.3 m l/m²から16.6 m l/m²に変更した以外は熱現像感光材料-2と同様にして熱現像感光材料-36を作製した。

[0376]

このときの画像形成層の各化合物の塗布量(g/m²)は以下の通りである。

[0377]

ベヘン酸銀	5.	2 7
顔料(C.I.Pigment Blue 60)	0.	0 3 6
ポリハロゲン化合物-1	0.	1 4
ポリハロゲン化合物-2	0.	2 8
フタラジン化合物-1	0.	1 8
SBRラテックス	9.	4 3
還元剤-2	0.	7 7
水素結合性化合物-1	0.	2 8
現像促進剤-1	0.	0 1 9
現像促進剤-2	0.	0 1 6
色調調整剤-1	0.	0 0 6
メルカプト化合物-2	0.	0 0 3
ハロゲン化銀(Agとして)	0.	1 3
[0378]		

5) 熱現像感光材料-37~59の作製

熱現像感光材料-36に対して、表面保護層第2層塗布液を表3に記載のように変更した以外は熱現像感光材料-36と同様にして熱現像感光材料-37~59を作製した。

[0379]

【表3】

画像形		以 中間層塗	表面保護層第1層塗 布液		表面保護層第2層塗 布液(最外層)		備考
高八十	試料層塗布液	布液	種類	塗布量 (ml/m²)	種類	塗布量 (ml/m²)	בי הע
36	2	1	1	50	1	16.6	比較例
37	2	1	1	50	3	16.6	本発明
38	2	1	1	50	4	16.6	本発明
39	2	1	1	50	5	16.6	本発明
40	2	1	1	50	6	16.6	本発明
41	2	1	1	50	7	16.6	本発明
42	2	1	1	50	8	16.6	本発明
43	2	1	1	50	9	16.6	本発明
44	2	1	1	50	10	16.6	本発明
45	2	1	1	50	11	16.6	本発明
46	2	1	- 1	50	12	16.6	本発明
47	2	1	1	50	13	16.6	本発明
48	2	1	1	50	14	16.6	本発明
49	2	1	1	50	15	16.6	本発明
50	2	1	1	50	16	16.6	本発明
51	2	1	1	50	17	16.6	本発明
52	2	1	1	50	18	16.6	本発明
53	2	1	1	50	19	16.6	本発明
54	2	1	1	50	20	16.6	本発明
55	2	1	1	50	21	16.6	本発明
56	2	1	1	50	22	16.6	本発明
57	2	1	1	50	23	16.6	本発明
58	2	1	1	50	24	16.6	本発明
59	2	1	1	50	25	16.6	本発明

[0380]

以下に本発明の実施例で用いた化合物の化学構造を示す。

[0381]

【化40】

分光增感色素A

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ \end{array} \\ CH-CH=C-CH \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_2COOH \\ \end{array}$$

分光增感色素B

$$CH_{3} CH_{3} CH_{2}COOH$$

$$C_{8}H_{17} CH_{2}COOH$$

テルル増感剤C

塩基プレカーサー化合物-1

[0382]

【化41】

シアニン染料化合物-1

青色染料化合物-2

[0383]

【化42】

(現像促進剤-1)

(現像促進剤-2)

(色調調整剤-1)

[0384]

【化43】

(F-1) CF_3 (CF_2) $nCH_2CH_2SCH_2CH_2COOLi$

n=5~11の混合物

$$(F-2)$$

 CF_3 (CF_2) nCH_2CH_2O (CH_2CH_2O) mH

n=5~11、m=5~15の混合物

[0385]

4. 写真性能の評価

1) 準備

得られた試料は半切サイズに切断し、25℃50%の環境下で以下の包装材料に包装し、2週間常温下で保管した後、以下の評価を行った。

2) 包装材料

PET $10\,\mu$ m/PE $12\,\mu$ m/アルミ箔 $9\,\mu$ m/Ny $15\,\mu$ m/カーボン3%を含むポリエチレン $50\,\mu$ m

酸素透過率:0.02ml/atm·m²·25℃·day、水分透過率:0.10g/atm·m²·25℃·day

[0386]

3) 感光材料の露光・現像結果

熱現像感光材料 $-1 \sim 35$ は、富士メディカルドライレーザーイメージャーFM-DPL(最大60m(IIIB)出力の660nm半導体レーザー搭載)にて露光・熱現像(112 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 121 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 121 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 121 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 121 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 121 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 121 $^{\circ}$ 221 $^{\circ}$ 23 $^{\circ}$ 23 $^{\circ}$ 24 $^{\circ}$ 24 $^{\circ}$ 24 $^{\circ}$ 24 $^{\circ}$ 24 $^{\circ}$ 25 $^{\circ}$ 24 $^{\circ}$ 25 $^{\circ}$ 26 $^{\circ}$ 27 $^{\circ}$ 27 $^{\circ}$ 27 $^{\circ}$ 27 $^{\circ}$ 28 $^{\circ}$

熱現像感光材料 $-36\sim59$ は、特願2002-088832および特願2002-091114に記載されたレーザーイメージャー(最大50mW(IIIB)出力の660nm半導体レーザー搭載)にて露光・熱現像(107 $\mathbb{C}-121$ $\mathbb{C}-121$ \mathbb{C} に設定した3枚のパネルヒータで合計 14 秒)し、得られた画像の評価を濃度計により行った。

比較のために作製した熱現像感光材料-4以外は、いずれもこの条件での出力 画像は、コントラストの良い画像であった。

[0387]

4) 膨潤量の評価

熱現像感光材料—1~8について、処理後の感光材料の画像形成層側の膜の厚さを測定し、続いて画像形成層側に水を滴下し、1分後の膜の厚さを測定した。測定は、25℃にて画像のハイライト部にて行った。水による厚さの増加分を膨潤量とした。結果を、表4に示す。

[0388]

【表4】

試料	膨潤量 (μm)	備考
1	13	比較例
2	15	比較例
3	17	比較例
4	NG	比較例
5	3	本発明
6	2	本発明
7	2	本発明
8	2	本発明

(注) (NG)は、測定中に膜が切れてしまったものを示す。

[0389]

得られた結果より、本発明による熱現像感光材料の場合、支持体と最外層の間にある親水性層の厚さが増していっても、最外層によって膨潤量が抑制されていることがわかる。比較のために作製した熱現像感光材料-4は、測定中に膜が切れてしまったために測定不能であった。

[0390]

5) 保存後の感度変動

熱現像感光材料— $1\sim5$ 9について、包装材料に梱包されたまま50 \mathbb{C} 7日間保存したのち、25 \mathbb{C} に戻し、包装を開封して上記写真性能の評価同様に画像を出力した。得られた画像の感度は、50 \mathbb{C} 7日間保存前の感度に対するその変動率 $\Delta S(\%)$ を下記式にて算出して示した。

△S(%) = ((50℃7日後の感度) - (50℃保存前の感度)) / (50℃保存前の感度)×100

感度は、各画像の濃度1.0を与える露光量の逆数の対数値で算出した。

結果を表5および表6に示した。本発明の感光材料は、いずれも感度変動が小さいことがわかる。

[0391]

【表5】

		-	γ
試料	保存後の感度変動 ΔS(%)	色転写	備考
1	11	1	比較例
2	11	1	比較例
3	11	2	比較例
4	11	1	比較例
5	3	4	本発明
6	4	4	本発明
7	4	4	本発明
8	3	4	本発明
9	2	4	本発明
10	3	4	本発明
11	4	4	本発明
12	4	4	本発明
13	3	4	本発明
14	2	4	本発明
15	3	4	本発明
16	4	4	本発明
17	3	4	本発明
18	3	4	本発明
19	4	4	本発明
20	5	4	本発明
21	4	4	本発明
22	3	4	本発明
23	4	4	本発明
24	4	4	本発明
25	4	4	本発明
26	4	4	本発明
27	5	4	本発明
28	3	4	本発明
29	4	4	本発明
30	5	4	本発明
31	4	4	本発明
32	10	1	比較例
33	10	1	比較例
34	10	1	比較例
35	14	2	比較例

[0392]

【表 6】

試料	保存後の感度変動 ΔS(%)	色転写	備考
36	11	1	比較例
37	4	4	本発明
38	2	4	本発明
39	3	4	本発明
40	3	4	本発明
41	4	4	本発明
42	2	4	本発明
43	3	4	本発明
44	4	4	本発明
45	3	4	本発明
46	2	4	本発明
47	3	4	本発明
48	3	4	本発明
49	4	4	本発明
50	4	4	本発明
51	3	4	本発明
52	3	3	本発明
53	3	3	本発明
54	3	4	本発明
55	2	3	本発明
56	2	4	本発明
57	3	3	本発明
58	2	3	本発明
59	4	4	本発明

[0393]

6) 色転写の評価

熱現像感光材料—1~59について、上記の条件で熱現像処理した後に、画像 形成層側の表面(25cm×10cm)を、綿手袋にて丁寧に3回擦り、その綿 手袋の着色の度合いを目視にて次の4ランクに官能評価した。

ランク4:3回ともに着色がない

ランク3:2回は着色がない

ページ: 163/E

ランク2:1回は着色がない

ランク1:3回とも明らかな着色がある

(3~4が、実用上許容される評価である。)

[0394]

結果を表5および表6に示す。

本発明の熱現像感光材料は、色転写が改良されており、画像形成後の試料の取り扱い性に優れていることが確認できた。

[0395]

以上の結果から、本発明の熱現像感光材料は、感度変動が少なく、画像形成前の保存に対して安定であり、かつ、色転写が改良されており、画像形成後の試料の取り扱い性に優れていることが確認できた。

[0396]

【発明の効果】

本発明により、保存経時による感度変動が改良された熱現像感光材料が提供され、かつ、熱現像したあとの画像面からの色転写が改良された熱現像感光材料が 提供される。特に水系塗布される熱現像感光材料において有効である。 【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 水系塗布された感光材料において、高温高湿条件下での保存経時による感度変動が改良され、かつ、熱現像したあとの色転写が改良され、取り扱い性に優れた熱現像感光材料を提供する。

【解決手段】 支持体上に、感光性ハロゲン化銀、非感光性有機銀塩、還元剤及 びバインダーを含有する画像形成層を設けてなる熱現像感光材料であって、前記 非感光性脂肪酸銀塩が、90モル%以上のベヘン酸銀を含有し、かつ、支持体に 対して前記画像形成層が設けられた面側の最外層のバインダーが、疎水性ポリマーのラテックスを50質量%以上含有することを特徴とする熱現像感光材料。

【選択図】 なし

特願2002-379770

出願人履歴情報

識別番号

[000005201]

1. 変更年月日

1990年 8月14日

[変更理由]

新規登録

住 所

神奈川県南足柄市中沼210番地

氏 名 富士写真フイルム株式会社